BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen:

103 08 355.3

Anmeldetag:

27. Februar 2003

Anmelder/Inhaber:

Aventis Pharma Deutschland GmbH,

65929 Frankfurt/DE

Bezeichnung:

Aryl-cycloalkyl substituierte Alkansäurederivate,

Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Anwendung

als Arzneimittel

IPC:

C 07 D, A 61 K, A 61 P

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

München, den 6. Februar 2004

Deutsches Patent- und Markenamt

Der Präsident

Im Auftrag

A 9161 03/00 EDV-L

Dzierzon

Aryl-cycloalkyl substituierte Alkansäurederivate, Verfahren zu Ihrer Herstellung und ihre Anwendung als Arzneimittel Die Erfindung betrifft Aryl-cycloalkyl substituierte Alkansäurederivate sowie deren physiologisch verträgliche Salze und physiologisch funktionelle Derivate. Es sind bereits strukturähnliche Verbindungen zur Behandlung von Hyperlipidämie und Diabetes im Stand der Technik beschrieben (WO 2000/64876 (HOE 1999/S 004))

Der Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, Verbindungen zur Verfügung zu stellen, günstiger Beeinflussung des Lipid-und Kohlenhydratstoffwechsels, besonders bei metabolischen Syndroms / Syndrom X. Insbesondere bestand die Aufgabe darin, Verbindungen mit verbesserter Wirkung gegenüber den Verbindungen aus WO die eine therapeutisch verwertbare Triglycerid-senkende Wirkung entfalten mit 2000/64876 zur Verfügung zu stellen. Dies soll insbesonders durch eine den Krankheitsbildern der Dyslipidämien, des Diabetes Typ II und des Aktivierung des PPARlpha-Rezeptor erreicht werden.

25 ~ Die Erfindung betrifft daher Verbindungen der Formel I

worin bedeuten

(C3-C8)-Cycloalkandiyl, (C3-C8)-Cycloalkendiyl, wobei in den Kohlenstoffatome durch Sauerstoffatome ersetzt sein können; Cycloalkandiyl-oder Cycloalkendiylringen ein oder mehrere Ring A

unabhangig voneinander H, F, Br, CF3, OCF3, (C1-C6)-Alkyl, O-(C1-C6)-Alkyl, SCF3, SF5, OCF2-CHF2, O-Phenyl, OH, NO2, R1, R2

H, CF3, (C1-C6)-Alkyl, (C3-C8)-Cycloalkyl, Phenyl;

83

CH, falls 0 = 1;

0, S, falls o =0;

≥

Kohlenstoffatome durch Sauerstoffatome ersetzt sein können; (C1-C6)-Alkyl, wobei in der Alkandiylgruppe ein oder mehrere

0 oder 1;

CO, CH2, Bindung; Σ

CH2, O, S, SO, SO2, NR9; ζ

0 - 2;

8

Ŧ.

89

ii. T

83

H, F, (C1-C6)-Alkyl;

 \mathbb{R}^{2}

H, F, (C1-C6)-Alkyl, (C2-C6)-Alkenyl, (C2-C6)-Alkinyl, (C1-C6)-Alkoxy, Cyclohexyl, Phenyl, wobei Alkyl und Alkoxy gegebenenfalls

| | | substitulert sein können durch: Phenyl, (C1-C6)-Alkoxy oder NR10R11 | | Besonder | Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, |
|----|-----------|--|------|----------------|--|
| | | und Phenyl wiederum durch (C1-C6)-Alkoxy, F oder CF3; | • 6 | | |
| | ! | | • | worin bedeuten | auten |
| | K/ und K | K/ und K9 zusammen Pyrrolidin oder Piperidin, Talis $n=0$; | | , v Coil | Control of the Contro |
| S | | | • | K Gilly | Cyclonexari-1,5-diyi |
| | R6 und R | R6 und R7 zusammen (C3-C6)-Cycloalkyl; | | 2 | H, F, Br, CF3, OCF3, (C1-C6)-Alkyl, O-(C1-C6)-Alkyl; |
| | 7 | Ö | | | |
| | | | ٠. | R2 | · · · · · · · · · · · · · · · · · · · |
| 9 | R8 | H, (C1-C6)-Alkyl; | 01 | | |
| | | | | 23 | H, CF3, (C1-C6)-Alkyl, (C3-C8)-Cycloalkyl, Phenyl; |
| | R9 | H, (C1-C6)-Alkyl, (C2-C6)-Alkenyl, (C2-C6)-Alkinyl, Benzyl, CO-(C1- | | | |
| | ٠ | C6)-Alkyl, CO-Phenyl, C(0)-0-(C1-C6)-Alkyl, SO2-(C1-C6)-Alkyl, | , | · * | CH, falls o = 1; |
| | | SO2-(C1-C6)-Alkyl-SO2-(C1-C6)-alkyl, SO2-Phenyl, wobei Phenyl | • | | |
| 15 | | gegebenenfalls substituiert sein kann durch (C1-C6)-Alkyl, (C1-C6)- | . 15 | * | O, S, falls o = 0; |
| ; | - | Alkoxy, F, Cl. | - | | |
| | | | | × | CH ₂ O |
| | R10 | (C1-C6)-Alkyl; | | .: | |
| |)* . | | | E | 0 oder 1; |
| 20 | R11 | (C1-C6)-Alkyl-Phenyl, (C1-C6)-Alkyl; | 20 | | |
| | | | | χ. | CO, CH2, Bindung; |
| | sowie der | sowie deren physiologisch verträgliche Salze. | : | - 9 | |
| | | | • | 4.5 | CHZ, O, S, SO, SOZ, NK9; |
| 25 | Bevorzug | Bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, in denen | 23. | . = | 0-2; |
| | | | • | Č | |
| | Ring A | (C ₃ -C ₈)-Cycloalkandiyl, (C ₃ -C ₈)-Cycloalkendiyl, wobel in den | | Ž | Ē |
| | | Cycloalkandiyl-oder Cycloalkendiylringen ein Kohlenstoffatom durch | | | |
| | | Sauerstoffatom ersetzt sein kann; | | R5 | Ť |
| 30 | × | ≏ (C1-C6)-Alkyl, wobei in der Alkandiylgruppe das C1-Kohlenstoffatom | Q. | á | |
| | | durch Sauerstoffatom ersetzt ist. | | 9 . | H, (C1-C5)-Alkyl; |

H, (C1-C6)-Alkyl, (C1-C6)-Alkoxy, Cyclohexyl, Phenyl, wobei Alkyl und Alkoxy gegebenenfalls substituiert sein können durch: Phenyl, (C1-C6)-Alkoxy oder NR10R11 und Phenyl wiederum durch (C1-C6)-Alkyl, Foder CF3;

R7

R7 und R9 zusammen Pyrrolidin, falls n = 0;

R6 und R7 zusammen (C3-C6)-Cycloalkyl;

10 · Z · 01

R8 H, (C1-C6)-Alkyl;

R9 H, (C1-C6)-Alkyl, Benzyl, CO-(C1-C6)-Alkyl, CO-Phenyl, C(O)-O-(C1-C4)-Alkyl, SO2-(C1-C4)-Alkyl, SO2-(C1-C4)-Alkyl, SO2-(C1-C4)-Alkyl, SO2-Tolyl;

R10 (C1-C6)-Alkyl;

R11 (C1-C6)-Alkyl-Phenyt;

sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

Die Erfindung bezieht sich auf Verbindungen der Formel I, in Form ihrer Racemate, racemischen Mischungen und reinen Enantiomere sowie auf ihre Diastereomere und Mischungen davon.

Die Alkylreste in den Substituenten R1, R2, R3, R4, R5, R6, R7, R8, R9, R10 und R11 können sowohl geradkettig wie verzweigt sein.

Pharmazeutisch verträgliche Salze sind aufgrund ihrer höheren Wasserlöslichkeit gegenüber den Ausgangs-bzw. Basisverbindungen besonders geeignet für medizinische Anwendungen. Diese Salze müssen ein pharmazeutisch verträgliches Anion oder Kation aufweisen. Geeignete pharmazeutisch verträgliche Säureadditionssalze der erfindungsgemäßen Verbindungen sind Salze anorganischer Säuren, wie Salzsäure, Bromwasserstofft, Phosphor-, Metaphosphor-, Salpeter-und Schwefelsäure sowie organischer Säuren, wie z.B. Essigsäure, Benzolsulfon-, Benzoe-, Zitronen-, Ethansulfon-, Furnar-, Glucon-,

Toluolsulfon-und Weinsäure. Geeignete pharmazeutisch verträgliche basische Salze sind Ammoniumsalze, Alkalimetallsalze (wie Natrium-und Kaliumsalze) und Erdalkalisalze (wie Magnesium-und Calciumsalze).

Glykol., Isethion-, Milch., Lactobion-, Malein-, Äpfel-, Methansulfon-, Bernstein-, p-

Salze mit einem nicht pharmazeutisch verträglichen Anion, wie zum Beispiel Trifluoracetat, gehören ebenfalls in den Rahmen der Erfindung als nützliche Zwischenprodukte für die Herstellung oder Reinigung pharmazeutisch verträglicher Salze und/oder für die Verwendung in nicht-therapeutischen, zum Beispiel in-vitro-Anwendungen.

Der hier verwendete Begriff "physiologisch funktionelles Derivat" bezeichnet jedes physiologisch verträgliche Derivat einer erfindungsgemäßen Verbindung der Formel 1, z.B. einen Ester, der bei Verabreichung an einen Säuger, wie z.B. den Menschen, in der Lage ist, (direkt oder indirekt) eine Verbindung der Formel I oder einen aktiven Metaboliten hiervon zu bilden.

Zu den physiologisch funktionellen Derivaten zählen auch Prodrugs der erfindungsgemäßen Verbindungen, wie zum Beispiel in H. Okada et al., Chem. Pharm. Bull. 1994, 42, 57-61 beschrieben. Solche Prodrugs können in vivo zu einer erfindungsgemäßen Verbindung metabolisiert werden. Diese Prodrugs können selbst wirksam sein oder nicht.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können auch in verschiedenen polymorphe und kristalline polymorphe

Formen. Alle polymorphen Formen der erfindungsgemäßen Verbindungen gehören in den Rahmen der Erfindung und sind ein weiterer Aspekt der Erfindung.

Nachfolgend beziehen sich alle Verweise auf "Verbindung(en) gemäß Formel I" auf Verbindung(en) der Formel I wie vorstehend beschrieben, sowie ihre Salze, Solvate und physiologisch funktionellen Derivate wie hierin beschrieben.

Die Menge einer Verbindung gemäß Formel 1, die erforderlich ist, um den gewünschten biologischen Effekt zu erreichen, ist abhängig von einer Reihe von Faktoren, z.B. der gewählten spezifischen Verbindung, der beabsichtigten Verwendung, der Art der Verabreichung und dem klinischen Zustand des Patienten. Im allgemeinen liegt die Tagesdosis im Bereich von 0,3 mg bis 100 mg (typischerweise von 3 mg und 50 mg) pro Tag pro Kilogramm Körpergewicht, z.B. 3-10 mg/kg/Tag. Eine intravenöse Dosis kann z.B. im Bereich von 0,3 mg bis 1,0 mg/kg liegen, die geeigneterweise als Infusion von 10 ng bis 100 ng pro

Kilogramm pro Minute verabreicht werden kann. Geeignete Infusionslösungen für diese Zwecke können z.B. von 0,1 ng bis 10 mg, typischerweise von 1 ng bis 10 mg pro Milliliter, enthalten. Einzeldosen können z.B. von 1 mg bis 10 g des Wirkstoffs enthalten. Somit können Ampullen für Injektionen beispielsweise von 1 mg bis 100 mg, und oral verabreichbare Einzeldosisformulierungen, wie zum Beispiel Tabletten oder Kapseln, können beispielsweise von 1,0 bis 1000 mg, typischerweise von 10 bis 600 mg enthalten. Zur Therapie der oben genannten Zustände können die Verbindungen gemäß Formel I selbst als Verbindung verwendet werden, vorzugsweise liegen sie jedoch mit einem verträglichen Träger in Form einer pharmazeutischen Zusammensetzung vor. Der Träger muss natürlich verträglich sein, in dem Sinne, dass er mit den anderen Bestandteilen der

beispielsweise als Tablette, die von 0,05% bis 95 Gew.-% des Wirkstoffs enthalten kann. Weitere pharmazeutisch aktive Substanzen können ebenfalls vorhanden sein, einschließlich weiterer Verbindungen gemäß Formel I. Die erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zusammensetzungen können nach einer

Patienten ist. Der Träger kann ein Feststoff oder eine Flüssigkeit oder beides sein

and wird vorzugsweise mit der Verbindung als Einzeldosis formuliert,

Zusammensetzung kompatibel ist und nicht gesundheitsschädlich für den

der bekannten pharmazeutischen Methoden hergestellt werden, die im wesenlichen darinbestehen, dass die Bestandteile mit pharmakologisch verträglichen Träger-und/oder Hilfsstoffen gemischt werden.

Erfindungsgemäße pharmazeutische Zusammensetzungen sind solche, die für orale, rektale, topische, perorale (z.B. sublinguale) und parenterale (z.B. subkutane, intramuskuläre, intradermale oder intravenöse) Verabreichung geeignet sind, wenngleich die geeignetste Verabreichungsweise in jedem Einzelfall von der Art und Schwere des zu behandelnden Zustandes und von der

Art der jeweils verwendeten Verbindung gemäß Formel I abhängig ist. Auch dragierte Formulierungen und dragierte Retardformulierungen gehören in den Rahmen der Erfindung. Bevorzugt sind säure-und magensaftresistente Formulierungen. Geeignete magensaftresistente Beschichtungen umfassen Celluloseacetatphthalat, Polyvinalacetatphthalat,

15 Hydroxypropylmethylcellulosephthalat und anionische Polymere von Methacrysäure und Methacrysäuremethylester. Geeignete pharmazeutische Verbindungen für die orale Verabreichung können in separaten Einheiten vorliegen, wie zum Beispiel Kapseln, Oblatenkapseln,

Lutschtabletten oder Tabletten, die jeweils eine bestimmte Menge der Verbindung gemäß Formel I enthalten; als Pulver oder Granulate; als Lösung oder Suspension in einer wässrigen oder nicht-wässrigen Flüssigkeit; oder als eine Öl-in-Wasseroder Wasser-in Öl-Emulsion. Diese Zusammensetzungen können, wie bereits erwähnt, nach jeder geeigneten pharmazeutischen Methode zubereitet werden,

die einen Schritt umfasst, bei dem der Wirkstoff und der Träger (der aus einem oder mehreren zusätzlichen Bestandteilen bestehen kann) in Kontakt gebracht werden. Im allgemeinen werden die Zusammensetzungen durch gleichmäßiges und homogenes Vermischen des Wirkstoffs mit einem flüssigen und/oder feinverteilten festen Träger hergestellt, wonach das Produkt, falls erforderlich, geformt wird. So kann beispielsweise eine Tablette hergestellt werden, indem ein Pulver oder Granulat der Verbindung verpresst oder geformt wird, gegebenenfalls

mit einem oder mehreren zusätzlichen Bestandteilen. Gepresste Tabletten können

durch tablettieren der Verbindung in frei fließender Form, wie beispielsweise

einem Pulver oder Granulat, gegebenenfalls gemischt mit einem Bindemittel, Gleitmittel, inertem Verdünner und/oder einem (mehreren)
oberflächenaktiven/dispergierenden Mittel in einer geeigneten Maschine
hergestellt werden. Geformte Tabletten können durch Formen der pulverförmigen, mit einem inerten flüssigen Verdünnungsmittel befeuchteten Verbindung in einer geeigneten Maschine hergestellt werden.

Pharmazeutische Zusammensetzungen, die für eine perorale (sublinguale)
Verabreichung geeignet sind, umfassen Lutschtabletten, die eine Verbindung
gemäß Formel I mit einem Geschmacksstoff enthalten, üblicherweise Saccharose
und Gummi arabicum oder Tragant, und Pastillen, die die Verbindung in einer
inerten Basis wie Gelatine und Glycerin oder Saccharose und Gummi arabicum
umfassen.

2

Geeignete pharmazeutische Zusammensetzungen für die parenterale Verabreichung umfassen vorzugsweise sterile wässrige Zubereitungen einer Verbindung gemäß Formel I, die vorzugsweise isotonisch mit dem Blut des vorgesehenen Empfängers sind. Diese Zubereitungen werden vorzugsweise intravenös verabreicht, wenngleich die Verabreichung auch subkutan, intramuskulär oder intradermal als Injektion erfolgen kann. Diese Zubereitungen können vorzugsweise hergestellt werden, indem die Verbindung mit Wasser gemischt wird und die erhaltene Lösung steril und mit dem Blut isotonisch

gemacht wird. Injizierbare erfindungsgemäße Zusammensetzungen enthalten im

allgemeinen von 0,1 bis 5 Gew.-% der aktiven Verbindung.

Geeignete pharmazeutische Zusammensetzungen für die rektale Verabreichung liegen vorzugsweise als Einzeldosis-Zäpfchen vor. Diese können hergestellt werden, indem man eine Verbindung gemäß Formel I mit einem oder mehreren herkömmlichen festen Trägem, beispielsweise Kakaobutter, mischt und das entstehende Gemisch in Form bringt.

Geeignete pharmazeutische Zusammensetzungen für die topische Anwendung auf der Haut liegen vorzugsweise als Salbe, Creme, Lotion, Paste, Spray, Aerosol

oder Öl vor. Als Träger können Vaseline, Lanolin, Polyethylenglycole, Alkohole und Kombinationen von zwei oder mehreren dieser Substanzen verwendet werden. Der Wirkstoff ist im allgemeinen in einer Konzentration von 0,1 bis 15 Gew.-% der Zusammensetzung vorhanden, beispielsweise von 0,5 bis 2%.

Auch eine transdermale Verabreichung ist möglich. Geeignete pharmazeutische Zusammensetzungen für transdermale Anwendungen können als einzelne Pflaster vorliegen, die für einen langzeitigen engen Kontakt mit der Epidermis des Patienten geeignet sind. Solche Pflaster enthalten geeigneterweise den Wirkstoff in einem Haftmittel oder dispergiert in einem Polymer. Eine geeignete Wirkstoff-Konzentration beträgt ca. 1% bis 35%, vorzugsweise ca. 3% bis 15%. Als eine besondere Möglichkeit kann der Wirkstoff, wie beispielsweise in Pharmaceutical Research, 2(6): 318 (1986) beschrieben, durch Elektrotransport oder Iontophorese

freigesetzt werden.

2

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel 1 können entsprechend den folgenden Reaktionsschemata erhalten werden:

Verfahren A:

1. NaOH

Die Verbindung A-1 wird bei Raumtemperatur in Methanol mit Natriummethanolat gerührt. Nach Aufarbeitung wird das Produkt an der Hydroxylgruppe geschützt (SG = Schutzgruppe), beispielsweise durch Umsetzen mit tert-

oder mit Methoxymethylchlorid, Ethyldilsopropylamin in Dichlormethan. Dabei wird Butyldiphenylsilylchlorid und Imidazol in Dimethylformamid bei Raumtemperatur die Verbindung A-2 erhalten.

Die Verbindung A-2 wird in Isopropanol mit Natriumhydroxid 1 Stunde bei 60 °C Dimethylformamid mit dem tert-Butylester einer a-Aminosäure der allgemeinen Formel A-3, worin R6 und R7 die oben beschriebenen Bedeutungen haben, (Cyan(ethoxycarbonyl)methylenamino]-1,1,3,3,-tetramethyluronium gerührt und aufgearbeitet. Die so erhaltenen Carbonsäure wird in Hydroxybenzotriazol, Diisopropylethylamin und O-

12

ist, umgesetzt. In einigen Beispielen wird das Kupplungsprodukt mit Natriumhydrid beschriebene Bedeutung hat – außer R9 = H – , zur Verbindung der allgemeinen tetrafluoroborat (TOTU) zum Produkt der allgemeinen Formel A-4, worin R9 = H und einem Alkyliodid der allgemeinen Formel R9-1, wobei R9 die oben Formel A-4 umgesetzt.

Die Verbindung A-4 wird nun zur Verbindung A-5 O-entschützt, beispielsweise mit

Butyldiphenylsilylschutzgruppe oder mit konzentrierter Salzsäure in Tetrabutylammoniumfluorid in Tetrahydrofuran im Falle der tert-

Tetrahydrofuran im Falle der Methoxymethylschutzgruppe.

beschriebenen Bedeutungen haben, in Dimethylformamid umgesetzt. Das Produkt falls notwendig die Diastereomeren per präparativer HPLC getrennt. Dabei wird wird mehrere Stunden in Trifluoressigsäure gerührt, und anschließend werden, Die Verbindung der allgemeinen Formel A-5 wird mit Natriumhydrid und der Verbindung der allgemeinen Formel A-6, worin R1, R2, R3 und W die oben

die Verbindung der allgemeinen Formel A-7 erhalten.

Nach diesem Verfahren können die Beispiele 1 bis 30 synthetisiert werden.

Verfahren B:

Die Verbindung A-2 (siehe Verfahren A) wird in Diethylether mit Lithiumaluminlumhydrid zur Verbindung B-1 reduziert. Die Verbindung B-1 wird in einem Zweiphasensystem aus Toluol und 50%-iger Natriumhydroxidiösung bei 10 °C mit Bromessigsäure-tert-butylester und Tetrabutylammoniumhydrogensulfat zur Verbindung B-2 umgesetzt.

Die Verbindung B-2 wird in Tetrahydrofuran mit Lithiumdiisopropylamid und einem Alkyliodid der allgemeinen Formel R6-1, worin R6 die oben beschriebene

Bedeutung hat, umgesetzt. In einigen Beispielen wird die so erhaltene Verbindung in Tetrahydrofuran mit Lithiumdiisopropylamid und einem weiteren Alkyliodid der

allgemeinen Formel R7-I, worin R7 die oben beschriebene Bedeutung hat, umgesetzt. Die Schutzgruppe wird abgespalten, wobei die Verbindung der allgemeinen Formel B-3 erhalten wird.

7

Die Verbindung B-3 wird in Methyl-tert-butylether oder Dimethylformamid mit Natriumhydrid und der Verbindung A-6 (siehe Verfahren A), worin R1, R2, R3 und W die oben beschriebenen Bedeutungen haben, zur Verbindung B-4 umgesetzt.

Das Produkt B-4 wird mehrere Stunden in Trifluoressigsäure gerührt. Dabei wird die Verbindung der allgemeinen Formel B-5 erhalten.

Nach diesem Verfahren können die Beispiele 31 bis 51 synthetisiert werden.

Verfahren C:

and the second of the second s

Die Verbindung A-2, wobei SG = tert-Butyldimethylsilyl ist, wird mit Wismuttribromid, Triethylsilan und einer Verbindung der allgemeinen Formel C1,

worin R1, R2, W und R3 die oben beschriebenen Bedeutungen haben, in Acetonitril bei Raumtemperatur zur Verbindung C-2 umgesetzt.

Die Verbindung C-2 wird mit Lithiumaluminiumhydrid in Diethylether zur Verbindung C-3 reduziert. Die Verbindung C-3 wird mit Triphenylphosphin und lod in Toluol bei Raumtemperatur zur Verbindung C-4 umgesetzt.

Die Verbindung C-4 wird mit der Verbindung der allgemeinen Formel C-5, wobei R6 und R7 die oben beschriebenen Bedeutungen haben, zur Verbindung C-6 umgesetzt. Der Ester wird gespalten, indem die Verbindung C-6 mehrere Stunden in einer Mischung aus Methanol und konzentrierter Kalilauge gerührt wird. Dabei wird die Verbindung C-7 erhalten.

In einigen Beispielen wird die Verbindung C-7 mit einem Äquivalent Wasserstoffperoxid in Trifluoressigsäure bei Raumtemperatur zur Verbindung der allgemeinen Formel C-8, worin R1, R2, R3, R6, W und R7 die oben beschriebenen Bedeutungen haben, oxidiert.

15 In einigen Beispielen wird die Verbindung C-7 mit drei Äquivalenten Wasserstoffperoxid in Trifluoressigsäure bei Raumtemperatur zur Verbindung der allgemeinen Formel C-9, worin R1, R2, R3, R6, W und R7 die oben beschriebenen Bedeutungen haben, oxidiert.

Nach diesem Verfahren können die Beispiele 52 bis 71 synthetisiert werden.

Verfahren D:

Die Verbindung C-3 (s. Verfahren C) wird mit Oxalylchlorid, Triethylamin und Dimethylsulfoxid in Dichlormethan bei –78°C zum Aldehyd D-1 oxidiert. Dieser wird mit Natriumtriacetoxyborhydrid und der Verbindung der allgemeinen. Formel D-2, wobei, R6 und R7 die oben beschriebenen Bedeutungen haben, zur Verbindung D-3 umgesetzt.

Die Verbindung D-3 wird durch mehrstündiges Rühren in Trifluoressigsäure zur Verbindung D-4 umgesetzt.

10 In einigen Beispielen wird die Verbindung D-3 mit Acylchloriden, Sulfonylchloriden oder Chlorameisensäureestern der allgemeinen Formel R9–CI, wobei R9 die oben beschriebene Bedeutung hat, in Dichlormethan in Gegenwart von Pyridin zur

Verbindung D-5 umgesetzt. Die Verbindung D-5 wird durch mehrstündiges Rühren in Trifluoressigsäure zur Verbindung D-6 umgesetzt.

Nach diesem Verfahren können die Beispiele 72 bis 78 synthetisiert werden.

Verfahren E:

Die Verbindung E1 wird an der Hydroxylgruppe mit einer geelgneten Schutzgruppe geschützt, beispielsweise mit der Methoxymethylschutzgruppe. Anschließend wird die Carboxylgruppe mit Lithiumaluminiumhydrid in Diethylether zur Verbindung E-2 umgesetzt. Diese wird mit Bromessigsäure-tert-butylester und Tetrabutylammoniumhydrogensulfat in einem Zweiphasensystem Toluol / 50%-ige Natronlauge zur Verbindung E-3 umgesetzt.

Die Verbindung E-3 wird entschützt (beispielsweise mit konzentrierter Salzsäure in Tetrahydrofuran im Falle der Methoxymethylschutzgruppe) und anschließend mit tert-Butyldimethylsilylchlorid und Imidazol in Dimethylformamid zur Verbindung E-4 umgesetzt.

Die Verbindung E-4 wird mit Lithiumdiisopropylamid in Tetrahydrofuran bei 0°C deprotoniert und mit einem Alkyliodid der allgemeinen Formel R6-1, wobei R6 die oben beschriebene Bedeutung hat, umgesetzt. Anschließend wird die entstandene Verbindung mit Lithiumdiisopropylamid in Tetrahydrofuran bei 0°C deprotoniert und mit einem Alkyliodid der allgemeinen Formel R7-1, wobei R7 die oben beschriebene Bedeutung hat, zur Verbindung E-5 umgesetzt.

Die Verbindung E-5 wird mit Wismuttribromid, Triethylsilan und der Verbindung C-1 (siehe Verfahren C) in Acetonitril bei Raumtemperatur zur Verbindung E-6 umgesetzt.

Die Verbindung E-6 wird durch Rühren in Trifluoressigsäure zur Verbindung E-7 umgesetzt.

Nach diesem Verfahren können die Beispiele 79 und 80 synthetisiert werden.

Verfahren F:

Die Verbindung F-1 wird mit Diisobutylaluminiumhydrid und Isopropanol in Diethylether zur Verbindung F-2 reduziert. Diese wird mit der Verbindung der allgemeinen Formel A-6 und Natriumhydrid in Dimethylformamid zur Verbindung F-3 umgesetzt.

Die Verbindung F-3 wird mit Osmiumtetroxid und Natriumperiodat in Diethylether zum Aldehyd F-4 umgesetzt. Diese Verbindung wird in einer Horner-Emmons-Wadsworth-Reaktion mit einem Triethylphosphonoessigsäureester der allgemeinen Formel F-5, worin R6 die oben beschriebene Bedeutung hat, zur Verbindung F-6 umgesetzt.

Nach diesem Verfahren können die Beispiele 81 bis 84 synthetisiert werden.

Verfahren G:

70

Dimethylformamid umgesetzt, aufgearbeitet und dann mit Osmiumtetroxid und Natriumperiodat in Diethylether umgesetzt. Die so erhaltene Verbindung wird mit

Die Verbindung F-2 wird mit tert-Butyldiphenylsilylchlorid und Imidazol als Base in

Triphenylphosphoranylidenessigsäure-tert-butylester und nButhyllithium in einer Wittig-Reaktion umgesetzt und anschließend mit Wasserstoff an Palladium/Kohle zur Verbindung G-1 hydriert.

Die Verbindung G-1 wird mit Lithiumdiisopropylamid in Tetrahydrofuran bei 0°C deprotoniert und mit einem Alkyliodid der allgemeinen Formel R6-1, wobei R6 die oben beschriebene Bedeutung hat, umgesetzt. Anschließend wird die entstandene Verbindung mit Lithiumdiisopropylamid in Tetrahydrofuran bei 0°C deprotoniert und mit einem Alkyliodid der allgemeinen Formel R7-1, wobei R7 die oben beschriebene Bedeutung hat, zur Verbindung G-2 umgesetzt.

Die Verbindung G-2 wird zur Entschützung mit Tetrabutylammoniumfluorid in Tetrahydrofuran umgesetzt. Anschließend wird der so erhaltene Alkohol mit Natriumhydrid und der Verbindung A-6 in Dimethylformamid zur Verbindung G-3 umgesetzt.

Der tert-Butylester wird gespalten, indem die Verbindung G-3 in Trifluoressigsäuremehrere Stunden gerührt wird, wobei die Verbindung G-4 erhalten wird.

15

Nach diesem Verfahren wurden die Beispiele 85 bis 92 synthetisiert

Verfahren H:

7 0

Die Verbindung H-1 wird mit Dibutylzinnoxid in Toluol unter Rückfluss am Wasserabscheider gekocht. Nach Zugabe von Dimethylformamid, Cäsiumfluorid und der Verbindung A-6 (siehe Verfahren A) wird die Suspension bei Raumtemperatur gerührt. Dabei wird die Verbindung H-2 erhalten. Diese wird mit

Chirazym L-2 in Vinylacetat in das enantiomerenangereicherte Acetat H-3 überführt. Das Acetat H-3 wird mit Natriumhydroxid in Methanol zum Alkohol H-4 umgesetzt.

Die Verbindung H-4 wird mit Natriumhydrid uns Allylbromid in Dimethylformamid bei Raumtemperatur zur Verbindung H-5 umgesetzt.

Die Verbindung H-5 wird mit Osmiumtetroxid und Natriumperiodat in Diethylether zur Verbindung H-6 umgesetzt. Diese wird in einer Horner-Emmons-Wadsworth-Reaktion mit Natriumhydrid und der Verbindung F-5 zur Verbindung H-7 umgesetzt.

Die Verbindung H-7 wird zur freien Säure verseift, indem sie mehrere Stunden bei Raumtemperatur mit Natriumhydroxid in Methanol gerührt wird. Die dabei erhaltenen Verbindung H-8 wird mit Wasserstoff an Palladium/Kohle zur Verbindung H-9 hydriert.

Nach diesem Verfahren können die Beispiele 93 bis 96 synthetisiert werden.

Verfahren I:

.

wird die Verbindung I-2 mit Natriumhydrid und einem Alkyliodid zur Verbindung I-3, worin R7 die oben beschriebene Bedeutung hat, umgesetzt. Die Silylschutzgruppe geschützt, indem die Verbindung I-1 mit tert-Butyldimethylsilylchlorid und Imidazol Anschließend wird die primäre Hydroxylgruppe als tert-Butyldimethylsilylether I-2 als Base in Dimethylformamid bei Raumtemperatur gerührt wird. Anschließend wird mit Tetrabutylammoniumfluorid in Tetrahydrofuran abgespalten, wobei die Die Verbindung H-5 wird mit Osmiumtetroxid, 1,5-Diazabicyclo[2.2.2]octan (DABCO) und N-Methylmorpholin-N-oxid zur Verbindung I-1 dihydroxyliert. Verbindung I-4 erhalten wird.

mehrere Stunden bei Raumtemperatur gerührt, aufgearbeitet und anschließend Die Verbindung I-4 wird mit Dess-Martin-Periodinan (DMP) in Dichlormethan

mit Natriumchlorit und Wasserstoffperoxid in Acetonitril zur Verbindung I-5 umgesetzt. Nach diesem Verfahren können die Beispiele 97 und 98 synthetisiert werden.

Verfahren J:

Die Verbindung H-2 wird mit Natriumhydrid und 2-Brommethylacrylsäureethylester in Dimethylformamid bei 0°C zur Verbindung J-1 umgesetzt.

Natriumhydrid in Dimethylsulfoxid zur Verbindung J-2, oder mit einem sekundåren Amin NR10R11, worin R10 und R11 die oben beschriebenen Bedeutungen haben, Katalysator in einer Heck-Reaktion zur Verbindung J-4 umgesetzt. Die Verbindung J-4 wird dann mit Wasserstoff an Palladium auf Kohle zur Verbindung J-5 hydriert. zur Verbindung J-3 oder mit einem Arylhalogenid und einem Palladium(0)-Die Verbindung J-1 wird nun entweder mit Trimethylsulfoniumiodid und

der allgemeinen Formel J-6 umgesetzt, wobei R6 und R7 die oben beschriebenen Die Verbindungen J-2, J-3 und J-5 werden mit Natriumhydroxid zu Verbindungen Bedeutungen haben.

Nach diesem Verfahren können die Beispiele 99 bis 103 synthetisiert werden.

Verfahren K:

Dieses Verfahren dient zur Synthese des Bausteins A-6, worin R1, R2, W und R3 die oben genannten Bedeutungen haben.

Der Ester K-1, worin R3 die oben genannte Bedeutung hat, wird mit Natriumnitrit und Salzsäure zum Oxim K-2 umgesetzt, welches durch Hydrierung mit Wasserstoff an Palladium/Kohle zum Amin K-3 reduziert wird.

R1, W und R2 die oben genannten Bedeutungen haben, und Base (beispielsweise Die Verbindung K-3 wird mit Säurechloriden der allgemeinen Formel K-4, worin Triethylamin) zur Verbindung K-5 umgesetzt.

Die Verbindung K-5 wird durch Erhitzen in Phosphorylchlorid zur Verbindung K-6 umgesetzt.

reduziert. Dieser wird mit lod, Imidazol (ImH) und Triphenylphosphin in das lodid Der Ester K-6 wird mit Lithiumaluminiumhydrid in Diethylether zum Alkohol K-7 A-6 überführt 2

一衛をのは最後の日本の 小野野をからか

Verfahren L:

Dieses Verfahren dient zur Synthese des Bausteins A-6, worin R1, R2, W und R3 die oben genannten Bedeutungen haben.

Die Verbindung L-1 wird mit dem Aldehyd L-2, worin R1, R2, W und R3 die oben beschriebenen Bedeutungen haben, in Ethanol mit Chlorwasserstoff zur Verbindung L-3 umgesetzt.

Die Verbindung L-3 wird in Phosphorylchlorid zum Sieden erhitzt, wobei die Verbindung L-4 erhalten wird. Diese wird mit Natriumiodid in Aceton zum Sieden erhitzt. Dabei erhält man die Verbindung A-6.

Andere Verbindungen können entsprechend den oben genannten Verfahren hergestellt werden.

2

Die Verbindungen der Formel I zeichnen sich durch günstige Wirkungen auf Stoffwechselstörungen aus. Sie beeinflussen den Fett-und Zuckerstoffwechsel positiv, sie senken insbesondere den Triglyceridspiegel und sind zur Prävention und Behandlung von Typ II Diabetes und Artèriosklerose geeignet.

Die Verbindungen können allein oder in Kombination mit einer oder mehreren weiteren pharmakologisch wirksamen Substanzen verabreicht werden, die beispielsweise eine günstige Wirkung auf Stoffwechselstörungen haben und die beispielsweise ausgewählt sind aus Antidiabeitka, Antiadiposita,

10 blutdrucksenkenden Wirkstoffen und Wirkstoffen zur Behandlung und/oder Prävention von Komplikationen, die von Diabetes verursacht werden oder mit Diabetes assoziiert sind. Als weitere pharmakologisch wirksame Substanzen sind insbesondere geeignet:

Alle Antidiabetika, die in der Roten Liste 2001, Kapitel 12 genannt sind. Sie können mit den erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I insbesondere zur synergistischen Wirkungsverbesserung kombiniert werden. Die Verabreichung der Wirkstoffkombination kann entweder durch getrennte Gabe der Wirkstoffe an den Patienten oder in Form von Kombinationspräparaten, worin mehrere Wirkstoffe in einer pharmazeutischen Zubereitung vorliegen, erfolgen. Die meisten der nachfolgend aufgeführten Wirkstoffe sind in USP Dictionary of USAN and International Drug Names, US Pharmacopeia, Rockville 2001, offenbart.

Antidiabetika umfassen Insulin und Insulinderivate, wie z.B. Lantus® (siehe www.lantus.com) oder HMR 1964, schnell wirkende Insuline (siehe US 6,221,633), GLP-1-Derivate wie z.B. diejenigen die in WO 98/08871 von Novo Nordisk A/S offenbart wurden, sowie oral wirksame hypoglykämische Wirkstoffe.

Die oral wirksamen hypoglykämischen Wirkstoffe umfassen vorzugsweise Sulphonylfharnstoffe, Biguanidine, Meglitinide, Oxadiazolidindione, Thiazolidindione, Glukosidase-Inhibitoren, Glukagon-Antagonisten, GLP-1-

Agonisten, Kaliumkanalöffner, wie z.B. diejenigen, die in WO 97/26265 und WO

CONTRACTOR OF THE PROPERTY OF

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem HMGCoA-Reduktase Inhibitor wie Simvastatin, Fluvastatin, Pavastatin, Atorvastatin, Cerivastatin, Rosuvastatin verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Cholesterinresorptionsinhibitor, wie z.B. Ezetimibe,

Tiqueside, Pamaqueside, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem PPAR gamma Agonist, wie z.B. Rosiglitazon, JTT-501, GI 262570, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit PPAR alpha Agonist, wie z.B. GW 9578, GW 7647, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem gemischten PPAR alpha/gamma Agonisten, wie z.B. GW 1536, AVE 8042, AVE 8134, AVE 0847, oder wie in PCT/US 11833, PCT/US 11490, DE10142734.4 beschrieben verabreicht.

30 Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Fibrat, wie z.B. Fenofibrat, Clofibrat, Bezafibrat, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem MTP-Inhibitor, wie z.B. Implitapide , BMS-201038, R-103757, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit Gallensäureresorptionsinhibitor (siehe z.B. US 6,245,744 oder US 6,221,897), wie z.B. HMR 1741, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem CETP-Inhibitor, wie z.B. JTT-705, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem polymeren Gallensäureadsorber, wie z.B. Cholestyramin, Colesevelam, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem LDL-Rezeptorinducer (siehe US 6,342,512), wie z.B. HMR1171, HMR1586, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem ACAT-Inhibitor, wie z.B. Avasimibe, verabreicht.

20

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Antioxidans, wie z.B. OPC-14117, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Lipoprotein-Lipase Inhibitor, wie z.B. NO-1886, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem ATP-Citrat-Lyase Inhibitor, wie z.B. SB-204990, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel 1 in Kombination mit einem Squalen Synthetase Inhibitor, wie z.B. BMS-188494, verabreicht Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel 1 in Kombination mit einem Lipoprotein(a) antagonist, wie z.B. Cl-1027 oder Nicotinsäure, verabreicht. Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel 1 in Kombination mit einem Lipase Inhibitor, wie z.B. Orlistat, verabreicht

2

3ei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel 1 in Kombination mit Insulin verabreicht.

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Sulphonylharnstoff, wie z.B. Tolbutamid, Glibendamid, Glipizid oder Glimepirid verabreicht. 2

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Biguanid, wie z.B. Metformin, verabreicht.

Bei wieder einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Meglitinid, wie z.B. Repaglinid, verabreicht. Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination Rosiglitazon oder den in WO 97/41097 von Dr. Reddy's Research Foundation mit einem Thiazolidindion, wie z.B. Troglitazon, Ciglitazon, Pioglitazon,

offenbarten Verbindungen, insbesondere 5-[[4-[(3,4-Dihydro-3-methyl-4-oxo-2chinazolinylmethoxy]phenyl]methyl]-2,4-thiazolidindion, verabreicht. 25

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem a-Glukosidase-Inhibitor, wie z.B. Miglitol oder Acarbose, verabreicht

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Wirkstoff verabreicht, der auf den ATP-abhängigen Kaliumkanal der Betazellen wirkt, wie z.B. Tolbutamid, Glibenclamid, Glipizid, Glimepirid oder Repaglinid.

Acarbose, Repaglinid und Metformin, Insulin und einem Sulphonylharnstoff, Insulin Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit mehr als einer der vorstehend genannten Verbindungen, z.B. in Kombination und Metformin, Insulin und Troglitazon, Insulin und Lovastatin, etc. verabreicht. mit einem Sulphonylharnstoff und Metformin, einem Sulphonylharnstoff und

regulated transcript influences energy metabolism, anxiety and gastric emptying in Kombination mit CARaumtemperatur-Modulatoren (siehe "Cocaine-amphetaminemice" Asakawa, A, et al., M.:Hormone and Metabolic Research (2001), 33(9), Bei einer weiteren Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in

- carbonsaure [2-(3a-benzyl-2-methyl-3-oxo-2,3,3a,4,6,7-hexahydro-pyrazolo[4,3c]pyridin-5-yl)-1-(4-chloro-phenyl)-2-oxo-ethyl]-amid; (WO 01/91752)), Orexin-554-558), NPY-Antagonisten z.B. Naphthalin-1-sulfonsäure (4-[(4-aminoquinazolin-2-ylamino)-methyl]-cyclohexylmethyl}-amid; hydrochlorid (CGP 71683A)), MC4-Agonisten (z.B. 1-Amino-1,2,3,4-tetrahydro-naphthalin-2-
- 1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-propan-1-on Oxalsäuresalz (WO 00 / dimethoxy-phenyl)-5-(2-cyclohexyl-ethyl)-thiazol-2-ylcarbamoyl]-5,7-dimethyl-indol Antagonisten (z.B. 1-(2-Methyl-benzoxazol-6-yl)-3-[1,5]naphthyridin-4-yl-harnstoff; stimulierendes Hormon)-Agonisten, CCK-A Agonisten (z.B. {2-[4-(4-Chloro-2,5-63208)); TNF-Agonisten, CRF-Antagonisten (z.B. [2-Methyl-9-(2,4,6-trimethyl-Chloro-3-methanesulfonylmethyl-phenyl)-2-[2-(2,3-dimethyl-1H-indol-6-yloxy)phenyl)-9H-1,3,9-triaza-fluoren-4-yl]-dipropyl-amin (WO 00/66585)), CRF BPhydrochloride (SB-334867-A)), H3-Agonisten (3-Cyclohexyl-1-(4,4-dimethyl Antagonisten (z.B. Urocortin), Urocortin-Agonisten, 83-Agonisten (z.B. 1-(4ethylamino}-ethanol; hydrochloride (WO 01/83451)), MSH (Melanocyt
 - noradrenerge Verbindungen (z.B. WO 00/71549), 5HT-Agonisten z.B. 1-(3-Ethyl-Wiederaufnahme-Inhibitoren (z.B. Dexfenfluramine), gemischte Sertonin-und 1-yl}-acetic acid Trifluoressigsauresalz (WO 99/15525)); Serotonin-

CONTRACTOR OF STREET, CA.

Leptin agonists as a potential approach to the treatment of obesity. Drugs of the benzofuran-7-yl)-piperazin Oxalsäuresalz (WO 01/09111), Bombesin-Agonisten, diisopropylamino-ethylcarbamoyl)-3,4-dihydro-1H-isoquinoline-2-carboxylic acid Janiel W.; Leinung, Matthew C.; Rozhavskaya-Arena, Marina; Grasso, Patricia. Galanin-Antagonisten, Wachstumshormon (z.B. humanes Wachstumshormon), antkoppeinde Protein 2-oder 3-Modulatoren, Leptinagonisten (siehe z.B. Lee, tert-butylester (WO 01/85695)), TRH-Agonisten (siehe z.B. EP 0 462 884) Wachstumshormon freisetzende Verbindungen (6-Benzyloxy-1-(2-Future (2001), 26(9), 873-881).

00/40569), PPAR-Modulatoren (z.B. WO 00/78312), RXR-Modulatoren oder TR-8-DA-Agonisten (Bromocriptin, Doprexin), Lipase/Amylase-Inhibitoren (z.B. WO Agonisten verabreicht.

Gomez-Ambrosi, Javier, Fruhbeck, Gema, Expert Opinion on Pharmacotherapy Salvador, Javier; Bei einer Ausführungsform der Erfindung ist der weitere Wirkstoff Leptin; siehe z.B. "Perspectives in the therapeutic use of leptin", (2001), 2(10), 1615-1622.

2

Bei einer Ausführungsform ist der weitere Wirkstoff Dexamphatamin oder Amphetamin.

Bei einer Ausführungsform ist der weitere Wirkstoff Fenfluramin oder Dexfenfluramin. Bei noch einer Ausführungsform ist der weitere Wirkstoff Sibutramin.

Bei einer Ausführungsform ist der weitere Wirkstoff Orlistat.

Bei einer Ausführungsform ist der weitere Wirkstoff Mazindol oder Phentermin.

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit Ballaststoffen, vorzugsweise unlöslichen Ballaststoffen (siehe z.B. Carob/

hypercholesterolemia, ADVANCES IN THERAPY (2001 Sep-Oct), 18(5), 230-Caromax®. Caromax® kann dabei auch in Form von Lebensmitteln, wie z.B. in Specialties &Food Ingredients GmbH, Industriepark Höchst, 65926 Frankfurt / Main)) verabreicht. Die Kombination mit Caromax® kann in einer Zubereitung 6.) Caromax ist ein Carob enthaltendes Produkt der Fa. Nutrinova, Nutrition erfolgen, oder durch getrennte Gabe von Verbindungen der Formel I und Caromax® (Zunft H J; et al., Carob pulp preparation for treatment of Backwaren oder Müsliriegeln, verabreicht werden.

Verbindungen mit einer oder mehreren der vorstehend genannten Verbindungen Substanzen als unter den Schutzbereich der vorliegenden Erfindung fallend Es versteht sich, dass jede geeignete Kombination der erfindungsgemåßen und wahlweise einer oder mehreren weiteren pharmakologisch wirksamen angesehen wird.

36



$$CH_3$$
 CH_3
 CH_3

Br CI SB-204990 HO OH

JTT-501

JTT-705

40

Diese Erfindung bezieht sich weiterhin auf die Verwendung von Verbindungen der Formel I und ihren pharmazeutischen Zusammensetzungen als PPAR-Liganden-Rezeptor-Binder. Die erfindungsgemäßen PPAR-Liganden-Rezeptor-Binder eignen sich als Agonisten oder Antagonisten des PPAR-Rezeptors.

Peroxisom-Proliferator-aktivierte Rezeptoren (PPAR) können in die drei Subtypen PPARα, PPARδ und PPARγ unterteilt werden. Diese werden von verschiedenen Genen codiert (Motojima, Cell Structure and Function, 18:267-277, 1993). Darüber hinaus gibt es zwei Isotope von PPARγ, PPARγ₁ und γ₂. Diese beiden Proteine unterscheiden sich in 30 NH₂-terminalen Aminosäuren und sind das Ergebnis eines alternativen Einsatzes von Promotoren und einer differenziellen mRNA-Spleißung (Vidal-Puig, Jiminez, Linan, Lowell, Hamann, Hu, Spiegelman, Flier, Moller, J. Clin. Invest., 97:2553-2561, 1996).

Bei PPAR-modulierten biologischen Prozessen handelt es sich um solche Prozesse, die von Rezeptoren oder Kombinationen von Rezeptoren moduliert werden, die auf die in diesem Patent beschriebenen PPAR-Rezeptor-Liganden ansprechen. Diese Prozesse umfassen beispielsweise den Plasmalipidtransport und den Fettsäurekatabolismus, die Regulierung von Insulinempfindlichkeit und Blutzuckerspiegeln, die beteiligt sind an Hypoglykämie/Hyperinsulinismus (die z.B. bedingt sind durch Funktionsstörungen der Pankreas-Betazellen,

15

20

insulinsezernierende Tumoren und/oder Autoimmunhypoglykämie infolge von Autoantikörpern gegen Insulin, den Insulinrezeptor, oder Autoantikörper, die eine stimulierende Wirkung auf Pankreas-Betazellen haben), Makrophagen-Differenzierung, die zur Bildung atherosklerotischer Plaques, zu entzündlichen Reaktionen, Karzinogenese, Hyperplasie oder Adipozyten-Differenzierung führt.

Adipositas ist eine übermäßige Ansammlung von Fettgewebe. Jüngste Arbeiten auf diesem Gebiet haben aufgezeigt, dass PPARy eine zentrale Rolle bei der Genexpression und Differenzierung von Adipozyten spielt. Übermäßiges Fettgewebe ist assoziiert mit der Entwicklung schwerer Erkrankungen wie beipielsweise nicht-insulinpflichtiger Diabetes mellitus (NIDDM), Hypertonie,

Erkrankungen der Koronararterien, Hyperlipidämie, Adipositas und bestimmte

Erkrankungen der Koronararterien, Hyperlipidämie, Adipositas und bestimmte maligne Krankheitsbilder. Die Adipozyten können sich durch die Bildung von

Tumornekrosefaktor α (TNF α) und anderen Molekülen auch auf die Glukosehomeostase auswirken.

Nicht-insulinpflichtiger Diabetes mellitus (NIDDM) oder Typ-II-Diabetes ist die häufigere Form von Diabetes. An dieser Form der Krankheit leiden etwa 90-95% der Hyperglykämie-Patienten. Bei NIDDM liegen anscheinend eine Reduzierung der Masse der Pankreas-Betazellen, mehrere verschiedene Störungen der Insulinsekretion oder eine reduzierte Insulinempfindlichkeit des Gewebes vor. Die Symptome dieser Form von Diabetes umfassen Müdigkeit, häufiges Wasserlassen, Durst, verschwommenes Sehen, häufige Infektionen und langsames Heilen von Wunden, diabetische Nervenschädigungen und Nierenerkrankungen.

Resistenz gegen die metabolischen Wirkungen von Insulin ist eines der Hauptmerkmale von nicht-insulinpflichtigem Diabetes (NIDDM). Insulinresistenz ist gekennzeichnet durch eine beeinträchtigte Aufnahme und Umsetzung von Glukose in insulinempfindlichen Zielorganen wie beispielsweise Adipozyten und Skelettmuskeln, sowie durch eine beeinträchtigte Hemmung der hepatischen Glukoneogenese. Der funktionelle Insulinmangel und die fehlende Unterdrückung der hepatischen Glukoneogenese durch Insulin führt zu Hyperglykämie im nüchternen Zustand. Die Pankreas-Betazellen kompensieren die Insulinresistenz, indem sie verstärkt Insulin sezernieren. Doch die Betazellen können diese hohe Insulinbildung nicht aufrechterhalten, so dass die Glukose-induzierte Insulinsekretion zurückgeht und es zu einer Verschlechterung der Glukosehomeostase und schließlich zur Entwicklung eines manifesten Diabetes kommt.

Hyperinsulinämie steht ebenfalls in Zusammenhang mit Insulinresistenz,
Hypertriglyceridämie und erhöhten Plasmakonzentrationen von Lipoproteinen
niedriger Dichte. Der Zusammenhang von Insulinresistenz und Hyperinsulinämie
mit diesen Stoffwechselstörungen wurde "Syndrom X" genannt und wird stark mit
einem erhöten Risiko von Hypertonie und Erkrankungen der Koronararterien
assoziiert.

25

30

Metformin ist dem Fachmann zur Behandlung von Diabetes beim Menschen bekannt (US-Patent Nr. 3,174,901). Metformin bewirkt primär eine reduzierte Glukosebildung in der Leber. Troglitazon® wirkt bekanntlich primär auf die Verbesserung der Fähigkeit der Skelettmuskeln, auf Insulin zu reagieren und Glukose aufzunehmen. Es ist bekannt, dass eine Kombinationstherapie von Metformin und Troglitazon zur Behandlung von Störungen eingesetzt werden kann, die mit Diabetes einhergehen (DDT 3:79-88, 1998).

Es wurde beobachtet, dass PPARy-Aktivatoren, insbesondere Troglitazon®, bei Liposarkomen (Fett-Tumoren) Krebsgewebe in normale Zellen umwandeln (PNAS 96:3951-3956, 1999). Ferner wurde vermutet, dass PPARy-Aktivatoren zur Behandlung von Brust-und Darmkrebs nützlich sein könnten (PNAS 95:8806-8811, 1998, Nature Medicine 4:1046-1052, 1998).

Darüber hinaus wurden PPARy-Aktivatoren wie beispielsweise Troglitazon® auch zur Behandlung des polyzystischen Ovarialsyndroms (PCO) eingesetzt. Dieses bei Frauen auftretende Syndrom ist durch chronische Anovulation und Hyperandrogenismus gekennzeichnet. Bei Frauen mit diesem Syndrom liegen häufig auch Insulinresistenz und ein erhöhtes Risiko der Entwicklung von nichtinsulinpflichtigem Diabetes mellitus vor (Dunaif, Scott, Finegood, Quintana, Whitcomb, J. Clin. Endocrinol. Metab., 81:3299, 1996).

Ferner wurde kürzlich entdeckt, dass PPARy-Aktivatoren die Bildung von Progesteron steigern und die Steroidgenese in Granulosa-Zellkulturen hemmen und sich daher zur Behandlung des Klimakteriums eignen können (US-Patent Nr. 5,814,647 Urban et al., 29. September 1998; B. Lorke et al., Journal of Endocrinology, 159, 429-39, 1998). Klimakterium ist definiert als das Syndrom der endokrinen, somatischen und psychologischen Veränderungen, die zum Ende der fortpflanzungsfähigen Phase von Frauen auftreten.

25

30

Peroxisome sind Zellorganellen, die an der Kontrolle von Redox-Potenzial und oxidativem Stress von Zellen beteiligt sind, indem sie eine Vielzahl von Substraten wie beispielsweise Wasserstoffperoxid metabolisieren. Es gibt eine Reihe von Störungen, die mit oxidativem Stress assoziiert sind. So gehen beispielsweise

entzündliche Reaktionen auf Gewebeverletzungen, die Pathogenese von Emphysemen, Ischämie-assoziierte Organschädigungen (Schock), Doxorubicininduzierte Herzschädigungen, Arzneimittel-induzierte Hepatotoxizität, Atherosklerose und durch Hyperoxie bedingte Lungenschädigungen jeweils mit der Bildung reaktiver Sauerstoff-Spezies und einer Veränderung der Reduktionsfähigkeit der Zelle einher. Daher wird erwogen, dass PPARa-Aktivatoren unter anderem das Redox-Potenzial und den oxidativen Stress in Zellen regulieren und zur Behandlung dieser Störungen nützlich sein könnten (Poynter et al., J. Biol. Chem. 273, 32833-41, 1998).

Es wurde ebenfalls entdeckt, dass PPAR*a*-Agonisten die NF_KB-mediierte Transkription hemmen und dadurch verschiedene Entzündungsreaktionen modulieren, wie etwa die Enzympfade der induzierbaren Stickoxid-Synthase (NOS) und Cyclooxygenase-2 (COX-2) (Pineda-Torra, I. et al., 1999, Curr. Opinion in Lipidology, 10, 151-9) und daher für therapeutische Eingriffe bei einer großen Vielfalt von Entzündungskrankheiten und anderen pathologischen Zuständen eingesetzt werden können (Colville-Nash et al., Journal of Immunology, 161, 978-84, 1998; Staels et al, Nature, 393, 790-3, 1998).

)

Peroxisom-Proliferatoren aktivieren PPAR, die wiederum als Transkriptionsfaktoren wirken und Differenzierung, Zellwachstum und Proliferation von Peroxisomen verursachen. Es wird auch vermutet, dass PPAR-Aktivatoren eine Rolle bei Hyperplasie und Carcinogenese spielen und die enzymatischen Fähigkeiten von Tierzellen wie beispielsweise Nagerzellen verändern, doch diese PPAR-Aktivatoren scheinen nur minimale negative Auswirkungen auf menschliche Zellen zu haben (Green, Biochem. Pharm. 43(3):393, 1992). Die Aktivierung von PPAR führt zu einem raschen Anstieg von Gammaglutamyltranspeptidase und -katalase.

25

30

PPARα wird durch eine Reihe von Fettsäuren mittlerer Länge und langkettigen Fettsäuren aktiviert und ist an der Stimulierung der β-Oxidation von Fettsäuren in Geweben wie Leber, Herz, Skelettmuskel und braunes Fettgewebe beteiligt (Issemann und Green, ibid.; Beck et al., Proc. R. Soc. Lond. 247:83-87, 1992; Gottlicher et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 89:4653-4657, 1992).

Pharmakologische PPARα-Aktivatoren wie beispielsweise Fenofibrat, Clofibrat, Genfibrozil und Bezafibrat sind ebenfalls an der erheblichen Reduzierung von Plasmatriglyceriden sowie einer mäßigen Reduzierung von LDL-Cholesterin beteiligt, und sie werden insbesondere zur Behandlung von Hypertriglyceridämie, Hyperlipidämie und Adipositas eingesetzt. PPARα ist bekanntlich auch an entzündlichen Störungen beteiligt (Schoonjans, K., Current Opinion in Lipidology, 8, 159-66, 1997).

Der menschliche nukleäre Rezeptor PPAR& wurde aus einer cDNA-Bibliothek menschlicher Osteosarkomzellen kloniert und wird bei A. Schmidt et al., Molecular Endocrinology, 6:1634-1641 (1992) vollständig beschrieben. Der Inhalt dieser Ausführungen wird durch Bezugnahme in diese Patentschrift aufgenommen. Es sei darauf hingewiesen, dass PPAR& in der Literatur auch als PPAR& und als NUC1 bezeichnet wird, wobei sich jeder dieser Namen auf denselben Rezeptor bezieht. So wird der Rezeptor beispielsweise bei A. Schmidt et al., Molecular Endocrinology, 6:1634-1641, 1992 als NUC1 bezeichnet. PPAR& wird sowohl in embryonalen als auch in adulten Geweben festgestellt. Es wurde berichtet, dass dieser Rezeptor an der Regulierung der Expression einiger fettspezifischer Gene beteiligt ist und eine Rolle im Prozess der Adipogenese spielt (Amri, E. et al., J. Biol. Chem. 270, 2367-71, 1995).

Man weiß, dass atherosklerotische Erkrankungen durch eine Reihe von Faktoren verursacht werden wie beispielsweise Hypertonie, Diabetes, geringe Spiegel von Lipoproteinen hoher Dichte (HDL) und hohe Spiegel von Lipoproteinen niedriger Dichte (LDL). Zusätzlich zur Reduzierung der Risiken durch Effekte auf die Konzentration der Plasmalipide und andere Risikofaktoren haben PPAR*a*-Agonisten direkte atheroprotektive Wirkungen (Frick, M.H. et al., 1997, Circulation 96:2137-2143, de Faire et al., 1997, Cardiovasc. Drugs Ther. 11 Suppl. 1:257-63).

20

25

30

Kürzlich wurde festgestellt, dass PPARδ-Agonisten nützlich sind, um HDL-Spiegel zu erhöhen und sich daher zur Behandlung atherosklerotischer Erkrankungen eignen (Leibowitz et al., WO/9728149). Atherosklerotische Erkrankungen umfassen Gefäßkrankheiten, koronare Herzkrankheit, zerebrovaskuläre Erkrankungen und Erkrankungen der peripheren Gefäße. Koronare Herzkrankheit

umfasst Tod durch koronare Herzkrankhelt, Myokardinfarkt und koronare Revaskularisierung. Zerebrovaskuläre Erkrankungen umfassen ischämische oder hämorrhagische Infarkte und transiente ischämische Anfälle.

PPARy-Subtypen sind an der Aktivierung der Adipozyten-Differenzierung beteiligt und spielen keine Rolle bei der Stimulierung der Peroxisomproliferation in der Leber. Die Aktivierung von PPARy ist an der Adipozyten-Differenzierung durch die Aktivierung der Adipozyten-spezifischen Genexpression beteiligt (Lehmann, Moore, Smith-Oliver, Wilkison, Willson, Kliewer, J. Biol. Chem., 270:12953-12956, 1995). Die DNA-Sequenzen der PPARy-Subtypen sind bei Elbrecht et al., BBRC 224; 431-437 (1996) beschrieben. Obwohl Peroxisom-Proliferatoren einschließlich

224; 431-437 (1996) beschrieben. Obwohl Peroxisom-Proliferatoren einschließlich Fibraten und Fettsäuren die transkriptorische Aktivität von PPARs aktivieren, wurden nur Prostaglandin J₂-Derivate wie der Arachidonsäure-Metabolit 15-Deoxy-Delta¹², 14-Prostaglandin J₂ (15d-PGJ₂) als natürliche Liganden identifiziert, die spezifisch für den PPARy-Subtyp sind, der auch an Thiazolidindione bindet. Dieses Prostaglandin aktiviert die PPARy-abhängige

2

Thiazolidindione bindet. Dieses Prostaglandin aktiviert die PPARy-abhängige Adipogenese, aktiviert PPARa aber nur in hohen Konzentrationen (Formann, Tontonoz, Chen, Brun, Spiegelman, Evans, Cell, 83:803-812, 1995; Kliewer, Lenhard, Wilson, Patel, Morris, Lehmann, Cell, 83:813-819, 1995). Dies ist ein weiterer Hinweis darauf, dass die Subtypen der PPAR-Familie sich in ihrer pharmakologischen Reaktion auf Liganden unterscheiden.

Daraus ergibt sich, dass Verbindungen, die PPAR α oder sowohl PPAR α als auch PPAR γ aktivieren, wirkungsvolle hypotriglyceridämische Arzneimittel sein müssten, die zur Behandlung von mit Atherosklerose assoziierter Dislipidämie, nicht-insulinpflichtigem Diabetes mellitus, Syndrom X (Staels, B. et al., Curr.

Pharm. Des., 3 (1), 1-4 (1997)) und familiärer kombinierter Hyperlipidämie (FCH) eingesetzt werden können. Syndrom X ist das Syndrom, das durch ein erstes insulinresistentes Stadium charakterisiert ist, das Hyperinsulinämie, Dyslipidämie und eine beeinträchtigte Glukosetoleranz bewirkt und zu nicht-insulinpflichtigem Diabetes mellitus (Typ II-Diabetes) progredieren kann, der durch Hyperglykämie gekennzeichnet ist. FCH ist durch Hypercholesterinämie und Hypertriglyceridämie bei demselben Patienten und in derselben Familie gekennzeichnet.

Die vorliegende Erfindung betrifft Verbindungen der Formel I, die sich zur Modulierung von PPAR-Rezeptoren eignen, sowie eine Reihe anderer damit verbundener pharmazeutischer Anwendungen.

Die Verbindungen der Formel I eignen sich insbesonders zur Behandlung von Dyslipidämie, Insulinresistenz, Typ I und Typ II Diabetes, Störungen der Glucose-Toleranz, Syndrom X, Obesitas, Essstörungen, Thrombosen, Entzündungen, Cardiomyopathie sowie zum Beta-Zellen Schutz und Fettsäure-Oxidationsschutz (siehe z.B. Jean-Charles Fruchart, Bart Staels and Patrick Duriez: PPARS, Metabolic Disease and Atherrosclerosis, Pharmacological Research, Vol.

44, No. 5, 2001; Sander Kersten, Beatrice Desvergne & Walter Wahli: Roles of PPARs in health and disease, NATURE, VOL 405, 25 MAY 2000; Ines Pineda Torra, Glulia Chinetti, Caroline Duval, Jean-Charles Fruchart and Bart Staels: Peroxisome proliferator-activated receptors: from transcriptional control to clinical practice, Curr Opin Lipidol 12: 2001, 245-254).

Die.Wirksamkeit der Verbindungen wurde wie folgt getestet:

Für die Analyse der Wirkstärke von Substanzen, die an humanes PPARalpha binden und es in agonistischer Weise aktivieren, wird eine stabil transfizierte HEK-Zellinie (HEK= human embryo kidney) benutzt, die hier als "PPARalpha-

Reporterzellinie* bezeichnet wird.

Die Aktivität von PPARalpha-Agonisten wird in einem 3-Tagestest bestimmt, der nachfolgend beschrieben ist:

Die PPARalpha-Reporterzellinie wird bis zu einer 80 %igen Konfluenz in DMEM-Medium (# 41965-039, Life Technologies) kultiviert, das mit folgenden Zusätzen versehen ist: 10% cs-FKS (fötales Kälberserum, #SH-30068.03, Hyclone), Antibiotika (0,5 mg/ml Zeozin [#R250-01, Invitrogen], 0,5 mg/ml G418 [#10131-019, Life Technologies], 1% Penicillin-Streptomycin-Lösung [#15140-031, Life Technologies]) und 2 mM L-Glutamin (#25030-032, Life Technologies). Die

Kultivierung erfolgt in Standard-Zellkulturfiaschen (# 33111, Becton Dickinson) in einem Zellkulturbrutschrank bei 37°C und 5% CO₂. Die zu 80% konfluenten Zellen werden einmal mit 30 ml PBS gewaschen (#14190-094, Life Technologies), mit 2 ml Trypsinlösung (#25300-054, Life Technologies) für 2 min bei 37°C behandelt, in 5 ml des oben beschriebenen Mediums aufgenommen und in einem Zellzählgerät gezählt. Nach der Verdünnung auf 500.000 Zellen/ml werden jeweils 100.000 Zellen pro Loch einer 96 Loch-Mikrotiterplatte mit klarem Plastikboden (#3610, Corning Costar) ausgesät. Die Platten werden für 24 h in einem Zellkulturbrutschrank bei 37°C und 5% CO₂ inkubient.

Zu testende PPARalpha-Agonisten werden in einer Konzentration von 10 mM in DMSO gelöst. Diese Stocklösung wird in phenolrot-freiem DMEM Medium (#21063-029, Life Technologies) verdünnt, das mit 5% of cs-FKS (#SH-30068.03, Hyclone), 2 mM L-Glutamin (#25030-032, Life Technologies) und den bereits unter dem Punkt "Aussaat der Zellen" beschriebenen Antibiotika (Zeozin, G418, Penicillin und Streptomycin) versetzt war.

Üblicherweise werden Testsubstanzen in 11 verschiedenen Konzentrationen getestet (10 µМ; 3.3 µМ; 1 µМ; 0.33 µМ; 0,1 µМ; 0,033 µМ; 0,001 µМ; 0,00033 µМ; und 0,0001 µМ). Potentere Verbindungen werden in

- Konzentrationsbereichen von 1 µM bis 10 pM bzw. 100 nM bis 1 pM geprüft.

 Das Medium der an Tag 1 ausgesäten PPARalpha-Reporterzellinie wird vollständig aus jedem Loch abgesaugt und die in Medium verdünnten Testsubstanzen sofort zu den Zellen zugegeben. Die Verdünnung und Zugabe der Substanzen kann mit einem Roboter erfolgen (Beckman Biomek 2000). Das
- Endvolumen der in Medium verdünnten Testsubstanzen beträgt 100 µl pro Loch einer 96 Lochplatte. Die DMSO-Konzentration in dem Assay ist immer unter 0.1 % v/v, um zelltoxische Effekte des Lősungsmittels zu vermeiden. Jede Platte wird mit einem Standard PPARalpha-Agonisten belegt, der ebenfalls in
- 30 Assays in jeder Einzelplatte nachzuweisen. Die Testplatten werden für 24h in einem Brutschrank bei 37°C und 5% CO₂ inkübiert.

11 verschiedenen Konzentrationen verdünnt wird, um die Funktionsfähigkeit des

Die mit den Testsubstanzen behandelten PPARalpha-Reporterzellen werden aus dem Brutschrank entnommen und für 1h bei –20°C eingefroren, um die Zelliyse zu verbessern. Nach dem Auftauen der Platten, das über mindestens 30 min. bei Raumtemperatur erfolgt, werden 50 µl Puffer 1 (Luc-Screen kit #LS1000, PE Biosystems Tropix) zu jedem Loch zupipettiert und die Platten im Anschluß daran

- Biosystems Tropix) zu jedem Loch zupipettiert und die Platten im Anschluß darar in ein Lumineszenzmeßgerät mit Pipettiereinheit (Luminoscan Ascent, LabSystems) überführt. Die Luziferasereaktion wird in dem Meßgerät durch Zupipettieren von je 50 µl Puffer 2 (Luc-Screen kit #LS1000, PE Biosystems

 Tropix) zu jedem Loch der 96 Lochplatte gestartet. Die Zugabe des Puffers in jedes einzelne Loch erfolgt in definierten und gleichen Zeitintervallen nach den Angaben des Gerätteherstellers (LabSystems). Alle Proben werden exakt 16 minnach Zügabe von Puffer 2 gemessen. Die Meßzeit beträgt 10 sec. pro Probe.
- 15 Die Rohdaten des Lumineszenzmeßgerätes werden in ein Microsoff Excel-File transferiert. Dosis-Wirkungskurven, sowie EC₅₀-Werte werden mit dem Programm XL. Fit nach Vorgabe des Herstellers (IDBS) berechnet.

Die Ergebnisse für die Aktivität der erfindungsgemäßen Verbindungen der Formet

0 I sind in der folgenden Tabelle I angegeben:

| | 24,0 | 102 |
|------|---------------------|--------------|
| | 5,3 | 97 |
| | 5,4 | 89 |
| | . 6,3 | 82 |
| | 10,9 | 72 |
| | 38,6 | 69 |
| | 16,9 | 63 |
| | 0,57 | 53 |
| | 4,5 | 40 |
| | 5,5 | 36 |
| | 3,1 | 32 |
| | . 52,9 | . 29 |
| - | 20,7 | 12 |
| | 12,3 | 11 |
| · | 7,2 | 68 |
| | | |
| [nM] | EC50 PPARalpha [nM] | Beispiel Nr. |

Die nachfolgend aufgeführten Beispiele dienen zur Erläuterung der Erfindung, ohne diese jedoch einzuschränken.

$$\begin{array}{c} R1 \\ R2 \\ ()_o = \end{array} \qquad \begin{array}{c} R3 \\ X \\ (CH2)_m \end{array} \qquad \begin{array}{c} R_1 \\ R_2 \\ Y_1 \\ Y_2 \\ Y_3 \\ R7 \\ O \end{array} \qquad \begin{array}{c} R6 \\ R7 \\ O \end{array} \qquad \begin{array}{c} ZR_8 \\ R7 \\ O \end{array}$$

Tabelle II:

5 Im folgenden sind:

5

Peroxisome proliferator-activated receptors: from transcriptional control to clinical practice, Curr Opin Lipidol 12: 2001, 245-254).

PPARs in health and disease, NATURE, VOL 405,25 MAY 2000; I. Pineda et al.:

verwendeten Fibraten im Organismus eine Triglyceridsenkung bewirken (siehe z.B. J.-Ch. Fruchard et al ..; PPARS, Metabolic Disease and Atherosclerosis,

Pharmacological Research, Vol. 44, No. 5, 2001; S. Kersten et al.: Roles of

Formel I den PPARα-Rezeptor aktivieren und damit analog zu klinisch

Aus der Tabelle I ist ersichtlich, dass die erfindungsgemäßen Verbindungen der

Ring A = Cyclohexan-1,3-diyl, W = O,S, falls o =0 oder W = CH, falls o = 1, X = CH2O, R4 = R5 = H, Z = O und R8 = H.

| Bsp | R1 | R2 | R3 | w | m | Y1 | Y2 | n | R6 | R7 . | R9 | R10 | R11 |
|-----|-------|----|-----|----|---|----|-----|---|-----|------------|-----|-----|----------------|
| 1 | р-СН3 | н | СНЗ | СН | 0 | со | NR9 | 0 | H | (S)-i-C3H7 | Н | - | - · |
| 2 | р-СН3 | н | СНЗ | СН | 0 | со | NR9 | 0 | н | (S)-i-C4H9 | н . | | - |
| 3 | р-СНЗ | Н | снз | сн | 0 | со | NR9 | 0 | н | (S)-CH3 | н | - | - |
| 4 | р-СНЗ | н | снз | СН | 0 | со | NR9 | 0 | н : | (S)-PhCH2 | н | - | |
| 5 | р-СН3 | н | СНЗ | СН | 0 | со | NR9 | 0 | СНЗ | СНЗ | н . | - | - |

| Bsp | R1 | R2 . | R3. | w | m | Y1 | Y2 | n | R6 | R7 | R9 · | R10 · | R11 |
|-----|--------|------|--------|----|-----|----|-----|---|-----|----------------------|------|-------|-----|
| 6 | р-СН3 | н | СНЗ | СН | 0 | со | NR9 | 0 | н | (R)-i-C3H7 | н | - | - |
| 7 | m-OCH3 | н | СНЗ | сн | 0 | co | NR9 | 0 | н | (2S)-Pyrrolidin-2-yl | | - | |
| 8 | р-СН3 | Н. | СНЗ | СН | 0 | c | NR9 | 0 | н | (2S)-Pyrrolidin-2-yl | · | - | - |
| 9 | m-OCH3 | н | СНЗ | СН | 0 | со | NR9 | 0 | н | (S)-i-C3H7 | н. | - | - |
| 10 | m-Br | Н | СНЗ | СН | 0 | со | NR9 | 0 | н | (S)-i-C3H7 | н | | - |
| 11 | m-CF3 | н | СНЗ | СН | 0 | со | NR9 | 0 | н . | (S)-i-C3H7 | н | - | |
| 12 | р-СН3 | н | i-C3H7 | СН | 0 | со | NR9 | 0 | Н | (S)-i-C3H7 | н | - | - |
| 13 | m-OCH3 | н | i-C3H7 | СН | 0 . | со | NR9 | 0 | н - | (S)-i-C3H7 | н | - | - |
| 14 | m-OCH3 | н | i-C3H7 | СН | 0 | со | NR9 | 0 | н | (S)-i-C3H7° | Н | | - |
| 15 | m-OCH3 | н | CF3 | СН | 0 | со | NR9 | 0 | н | (S)-i-C3H7 | н . | - | |
| 16 | m-CF3 | н | CF3 | СН | 0 | СО | NR9 | 0 | н | (S)-i-C3H7 | Н | - | - |
| 17 | р-СН3 | н | CF3 | СН | 0 | со | NR9 | 0 | н | (S)-i-C3H7 | н | _ | _ |
| 18 | р-СН3 | н | Ph. | СН | 0 | со | NR9 | 0 | Н | (S)-i-C3H7 | н | - | |
| 19 | m-OCH3 | н | Ph · | СН | 0 | со | NR9 | 0 | H | (S)-i-C3H7 | н | - | |
| 20 | т-ОСН3 | н | Et | СН | 0 | co | NR9 | 0 | н | (S)-i-C3H7 | Н | _ | - |
| 21 | р-СН3 | • н | Et | СН | 0 | СО | NR9 | 0 | н | (S)-i-C3H7 | н . | - | - |

| | | | | | | | | | | | | | | <u> </u> |
|------|--------|----|----------------|----|----|-----|-----|----|----------|------------|----------|----------------|-----|----------|
| Bsp | R1 | R2 | R3 | w | m | Y1 | Y2 | .n | R6 | R7 | R9 | R10 | R11 | |
| 22 | m-OCH3 | н | cycl- C6H11 | СН | 0 | со | NR9 | 0 | н | (S)-i-C3H7 | н | - | - | |
| 23 | р-СН3 | н | cycl- C6H11 | сн | 0 | со | NR9 | 0 | н | (S)-i-C3H7 | Н | | - | |
| 24 | p-CH3 | н | СНЗ | СН | 0 | со | NR9 | 0 | Cyclohex | yl | н | - | - | |
| 25 | p-CH3 | н | СНЗ | СН | 0 | со | NR9 | 0 | Cyclopen | tyl | н | - . | + | |
| 26 . | m-OCH3 | н | -СН3 | СН | 0 | со | NR9 | 0 | Cyclopen | tyl | н | - | - | |
| 27 | m-CF3 | н | СНЗ | СН | 0 | со | NR9 | 0 | Cyclopen | tyl | н | - | _ | |
| 28 | p-CH3 | н | СНЗ | СН | 0 | со | NR9 | 0 | H | (S)-i-C3H7 | СНЗ | - | - | |
| 29 | р-СНЗ | Н | СНЗ | СН | 0, | со | NR9 | 0 | н | (S)-i-C3H7 | PhCH2 | | _ | |
| 30 | р-СН3 | н | СНЗ | СН | 0 | со | NR9 | 0 | Н | (S)-i-C3H7 | n-C3H7 | - | | |
| 31 | р-СН3 | н | СНЗ | СН | 0 | CH2 | 0 | 0 | Н | n-C3H7 | <u>-</u> | - | - | |
| 32 | р-СН3 | н | СНЗ | СН | 0 | CH2 | 0 | 0 | Н | СНЗ | - | - | - | |
| 33 | р-СН3 | н | СНЗ | СН | 0 | CH2 | 0 | O | н | C2H5 | - | - | _ | |
| 34 | р-СН3 | н | СНЗ | СН | 0 | CH2 | 0 | 0 | н | PhCH2 | - | - | _ | |
| 35 | m-OCH3 | н | СНЗ | СН | 0 | CH2 | 0 | 0 | Н | СНЗ | - | - | | |
| 36 | m-CH3 | н | СНЗ | СН | 0 | CH2 | 0 | 0 | н | СНЗ | - | - | | 1 |



| Bsp | R1 | R2 | R3 | w | m | Y1 | Y2 | n | R6 | R7 | R9 | R10 . | R11 |
|-----|----------|--------|-----|------|----|-----|----|---|-----------|-----|--------------|-------|------------|
| 37 | m-CF3 | н | СНЗ | СН | 0 | CH2 | 0 | 0 | н | СНЗ | - | _ | - · |
| 38 | р-СНЗ | н | СНЗ | СН | 0 | CH2 | 0 | 0 | СНЗ | СНЗ | - | - | - |
| 39 | р-СНЗ | н | СНЗ | СН | 0 | CH2 | 0 | 0 | Cyclopent | yl | - · . | - | - |
| 40 | p-F | н | СНЗ | СН | 0 | CH2 | 0 | 0 | СНЗ | СНЗ | - | - | - , |
| 41 | m-OCH3 | н | СНЗ | CH . | 0 | CH2 | 0 | 0 | снз | снз | - | - | - |
| 42 | m-CF3 | H | СНЗ | СН | 0 | CH2 | 0 | 0 | СНЗ | СНЗ | • | - | - |
| 43 | 5-CH3 | н | снз | 0 | O. | CH2 | 0 | 0 | снз | СНЗ | - | - | |
| 44 | р-ОСНЗ | m-OCH3 | СНЗ | СН | 0 | CH2 | ο. | 0 | СНЗ | СНЗ | - | - | _ |
| 45 | р-СН3 | н | Ph | СН | 0 | CH2 | 0 | 0 | СНЗ | снз | _ | - | _ , |
| 46 | p-CF3 | Ĥ | СНЗ | СН | 0 | CH2 | 0 | 0 | СНЗ | СНЗ | | _ | _ |
| 47 | р-ОСН3 | н | снз | сн | 0 | CH2 | 0 | o | СНЗ | СНЗ | _ | - | - |
| 48 | н | н | СНЗ | s | 0 | CH2 | 0 | 0 | СНЗ . | СНЗ | | - | |
| 49 | m-OCF3 | н : | СНЗ | СН | 0 | CH2 | 0 | 0 | СНЗ | СНЗ | - | - | - |
| 50 | p-i-C3H7 | Н | снз | СН | .0 | CH2 | 0 | 0 | СНЗ | СНЗ | - | - | - |
| 51 | m-CH3 | н | снз | СН | 0 | CH2 | 0 | 0 | СНЗ | СНЗ | - | - | _ |
| 52 | р-СН3 | н | СНЗ | СН | 0 | CH2 | s | 0 | н | н | _ | - | _ |

| Bsp | R1 | R2 | R3 | w | m | Y1 | Y2 | n | R6 | R7 | R9 | R10 | R11 | |
|------|-------|----|------|----|---|-----|-----|----|-----------|------------|-----|-----|-----|---|
| 53 | р-СН3 | н | СН3. | СН | 0 | CH2 | s | 0 | Н | СН3 | | - | - | |
| 54 ՝ | р-СНЗ | н. | СНЗ | СН | 0 | CH2 | s | 0. | н | C2H5 | - | - | - |] |
| 55 | р-СН3 | н | снз | СН | 0 | CH2 | s | 0 | н | n-C5H11 | - | - | - | |
| 56 | р-СНЗ | н | СНЗ | СН | 0 | CH2 | s | 0 | н | i-C3H7 | - | - | - |] |
| 57 | р-СНЗ | н | СНЗ | СН | 0 | CH2 | s | 0 | снз | снз | - | - | - | |
| 58 | р-СНЗ | н | СНЗ | СН | 0 | CH2 | s | 0 | н | Ph . | | - | - | |
| 59 | р-СН3 | н | СНЗ | СН | 0 | CH2 | s | 0 | н | cycl-C6H11 | _ | - | - | |
| 60 | р-СНЗ | н | СНЗ | СН | 0 | CH2 | s | 0 | н | n-C3H7 | - 1 | - | | |
| 61 | р-СНЗ | н | СНЗ | СН | 0 | CH2 | s | 0 | Cyclobuty | 1 | - | - 1 | - | |
| 62 | р-СН3 | н | снз | СН | 0 | CH2 | so | 0 | н | н . | _ | | - | |
| 63 | р-СНЗ | н | снз | СН | 0 | CH2 | so | 0 | Н | n-C5H11 | - | - | - |] |
| 64 | р-СН3 | н | СНЗ | СН | 0 | CH2 | so | 0 | СНЗ | СНЗ | _ | - | - | |
| 65 | р-СНЗ | н | СНЗ | СН | 0 | CH2 | so | 0 | н | i-C3H7 | _ | | | |
| 66 | р-СНЗ | Н | СНЗ | СН | 0 | CH2 | so | 0 | н | n-C3H7 | _ | _ | - | |
| 67 | р-СНЗ | н | СНЗ | СН | 0 | CH2 | SO2 | 0 | н | н . | - | - | | |
| 68 | р-СН3 | н | СНЗ | СН | 0 | CH2 | SO2 | 0 | н | n-C5H11 | - | - | - | |





| Bsp | R1 | R2 | R3 | w | m | Y1 | Y2 | п | R6 | R7 | R9 | R10 | R11 |
|-----|--------|-----|-----|----|---|-----|-----|----|-----|------------|--------------|------------|-----|
| 69 | p-CH3 | н | снз | СН | 0 | CH2 | SO2 | 0 | СНЗ | снз | _ | - | - |
| 70 | р-СН3 | н | СНЗ | СН | 0 | CH2 | SO2 | 0 | н | i-C3H7 | - | - | - |
| 71 | р-СН3 | н | снз | СН | 0 | CH2 | SO2 | 0 | н | n-C3H7 | _ | - | - |
| 72 | p-CH3 | н | СНЗ | СН | 0 | CH2 | NH | 0 | н | (S)-i-C3H7 | _ | - | - |
| 73 | p-CH3 | н | СНЗ | СН | 0 | CH2 | NR9 | 0 | н | (S)-i-C3H7 | соснз | | - |
| 74 | р-СНЗ | н | СНЗ | СН | 0 | CH2 | NR9 | 0 | н | (S)-i-C3H7 | COPh | - | - |
| 75 | р-СН3 | н . | СНЗ | СН | 0 | CH2 | NR9 | 0 | н | (S)-i-C3H7 | SO2CH3 | - | - |
| 76 | р-СНЗ | н | СНЗ | СН | 0 | CH2 | NR9 | 0 | н | (S)-i-C3H7 | SO2CH2SO2CH3 | - | - |
| 77 | р-СНЗ | Н | СНЗ | СН | 0 | CH2 | NR9 | 0. | н | (S)-i-C3H7 | SO2(p-Tol) | | - |
| 78 | р-СНЗ | н | СНЗ | СН | 0 | CH2 | NR9 | 0 | н | (S)-i-C3H7 | COOMe | - | - |
| 79 | р-СНЗ | н | СНЗ | СН | 1 | CH2 | 0 . | 0 | СНЗ | СНЗ | - | - . | |
| 80 | р-СНЗ | н | СНЗ | СН | 1 | CH2 | 0 | 0 | СНЗ | C2H5 | - | - | - |
| 81 | m-OCH3 | н | СНЗ | СН | 0 | CH2 | CH2 | 0 | н | н | - | - | - |
| 82 | m-OCH3 | н | СНЗ | СН | 0 | CH2 | CH2 | 0 | н | СНЗ | - | - | |
| 83 | m-OCH3 | н | СНЗ | СН | 0 | CH2 | CH2 | 0 | н | C2H5 | - . | - | |
| 84 | т-ОСН3 | Н | СНЗ | СН | 0 | CH2 | CH2 | 0 | н | n-C3H7 | - | - | - |

| N | |
|-------|--------|
| - | |
| - | |
| | (T)(.) |

| Bsp | R1 | R2 | R3 | w | m | Y1 | Y2 | n | R6 | R7 | R9 | R10 | R11 | |
|-----|--------|----|-----|-----|---|-----|-----|---|-----------|-------------------|----|-----|----------|----|
| 85 | р-СН3 | н | СНЗ | СН | 0 | CH2 | CH2 | 0 | СНЗ | снз | - | - | - | 1 |
| 86 | m-CF3 | н | СНЗ | СН | 0 | CH2 | CH2 | 0 | СНЗ | снз | _ | - | - | |
| 87 | р-СН3 | н | СНЗ | CH. | 0 | CH2 | CH2 | 0 | н | i-C3H7 | - | - | | |
| 88 | m-OCH3 | н | СНЗ | СН | 0 | CH2 | CH2 | 0 | н | i-C3H7 | - | - | - | |
| 89 | р-СН3 | н | СНЗ | СН | 0 | CH2 | CH2 | 0 | н | PhCH2 | - | - | _ |] |
| 90 | р-СН3 | н | СНЗ | СН | 0 | CH2 | CH2 | 0 | н | i-C4H9 | - | - | <u>.</u> | |
| 91 | m-CF3 | н | СНЗ | СН | 0 | CH2 | CH2 | 0 | n-C3H7 | n-C3H7 | - | - | - | 1 |
| 92 | p-CH3 | н | СНЗ | СН | 0 | CH2 | CH2 | 0 | Cyclopen | tyl | - | - | - | |
| 93 | p-F | Н | СНЗ | СН | 0 | - | CH2 | 2 | н . | C2H5 | - | - : | - | |
| 94 | p-F | H | СНЗ | СН | 0 | - | CH2 | 2 | н | n-C3H7 | - | - | - | |
| 95 | p-F | н | СНЗ | СН | 0 | - | CH2 | 2 | н | н. | - | - | - |]. |
| 96 | p-F | н | СНЗ | СН | 0 | - | CH2 | 2 | н | СНЗ | - | ÷ | - | 1 |
| 97 | m-CH3 | н | СНЗ | СН | 0 | - | 0 | 1 | н | (p-CF3-C6H4)-CH2O | - | - | |] |
| 98 | m-CH3 | н | СНЗ | СН | 0 | - | 0 | 1 | Н | n-C3H7O | - | _ | - | 1 |
| 99 | m-CH3 | н | СНЗ | СН | 0 | - | 0 | 0 | Cycloprop | pyl | _ | - | - | 1 |
| 100 | m-CH3 | н | СНЗ | СН | 0 | - | 0 | 0 | н | CH2NR10R11 | _ | СНЗ | PhCH2 | 1 |

| Bsp | R1 | R2 | R3 | w | m | Y1 | Y2 | n | R6 | R7 | R9 | R10 | R11 |
|-----|-------|----|-----|----|---|----|----|---|----|------------|-----|-----|----------|
| 101 | т-СН3 | н | СНЗ | СН | 0 | - | 0 | 0 | н. | CH2NR10R11 | - , | СНЗ | PhCH2CH2 |
| 102 | m-CH3 | н | СНЗ | СН | 0 | - | 0 | 0 | н | СН3ОСН2 | - | - | - |
| 103 | m-CH3 | н | СНЗ | СН | 0 | _ | 0 | 0 | H | F | _ | - | - |

liegt als Diastereomerengemisch von

Bausteinsynthese nach Verfahren K:

2-Hydroxyimino-4-methyl-3-oxo-pentansäureethylester

42.4 g 4-Methyl-3-oxo-pentansäureethylester werden in 100 ml Eisessig gelöst und bei 5°C mit 21 g Natriumnitrit, gelöst in 100 ml Wasser, versetzt. Man lässt innerhalb einer Stunde auf Raumtemperatur erwärmen, fügt sodann 100 ml Wasser hinzu und rührt eine weiter Stunde bei Raumtemperatur nach. Man extrahiert dreimal mit je 150 ml Methyl-tert-butylether, die vereinigten organischen Phasen werden mit 200 ml Wasser versetzt und durch Zugabe von festem NaCl-Lösung gewaschen, über MgSO4 getrocknet und anschließend das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Man erhält 46 g 2-Hydroxyimino-4-methyl-3-oxo-pentansäure-ethylester als Öl. C8H13NO4 (187.20), MS(ESI) = 188 (M+H*).

^b Die gestrichelte Linie gibt die Verknüpfungsstelle an

27

2-Amino-4-methyl-3-oxo-pentansäureethylesterhydrochlorid

In 200 ml Ethanol werden 10 g HCl eingeleitet. 46 g 2-Hydroxyimino-4-methyl-3-oxo-pentansäureethylester werden darin gelöst und mit 5 g Pd(10% auf Kohle) versetzt und 8 Stunden unter einer Wasserstoffatmosphäre (5 bar) gerührt. Das Reaktionsgemisch wird über Celite filtriert und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Man erhält 45 g 2-Amino-4-methyl-3-oxo-pentansäureethylester hydrochlorid als weißen Feststoff. C8H15NO3*HCl (209.5), MS(ESI) = 188 (M+H*).

4-Methyl-2-(4-methyl-benzoylamino)-3-oxo-pentansäureethylester

2

10 g 2-Amino-4-methyl-3-oxo-pentansäureethylesterhydrochlorid und 7,4 g 4-Methyl-benzoylchlorid werden in 250 ml Dichlormethan gelöst und bei 0°C langsam und tropfenweise mit 13.3 ml Triethylamin versetzt. Man rührt eine Stunde bei Raumtemperatur nach, dann wird mit Wasser gewaschen, die organische Phase abgetrennt, über MgSO4 getrocknet und anschließend das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Man erhält 13 g 4-Methyl-2-(4-methylbenzoylamino)-3-oxo-pentansäureethylester als Öl.

2

20 C16H21NO4 (291.35), MS(ESI) = 292 (M+H⁺).

5-Isopropyl-2-p-tolyl-oxazol-4-carbonsäureethylester

13 g 4-Methyl-2-(4-methyl-benzoylamino)-3-oxo-pentansäureethylester werden in 80 ml Phosphoroxychlorid 2h unter Rückfluss zum Sieden erhitzt. Das Phosphoroxychlorid wird im Vakuum entfernt und der resultierende Rückstand in 200 ml Dichlormethan gelöst , dreimal mit gesättigter NaHCO₃-Lösung gewaschen, über MgSO4 getrocknet und anschließend das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Man erhält 11 g 5-Isopropyl-2-p-tolyl-oxazol-4-carbonsäureethylester als bräunlichen Feststoff.C16H19NO3 (273.33), MS(ESI) = 292 (M+H⁺), Rf(n-Heptan:Ethylacetat) = 2:1) = 0.43.

(5-Isopropyl-2-p-tolyl-oxazol-4-yl)-methanol

11 g 5-Isopropyl-2-p-tolyl-oxazol-4-carbonsäureethylester werden in 100 ml Tetrahydrofuran gelöst und bei 0°C mit 40 ml einer 1 molaren Lösung von Lithiumaluminiumhydrid in Tetrahydrofuran versetzt. Nach 30 min wird das Reaktionsgemisch mit 50 ml 1N HCl versetzt und fünfmal mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden über MgSO4 getrocknet und anschließend das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Der Rückstand wird an Kieselgel mit dem Laufmittel n-Heptan:Ethylacetat = 6:1 => 1:1 gereinigt. Man erhält 4.3 g (5-Isopropyl-2-p-tolyl-oxazol-4-yl)-methanol als hellgelben Feststoff.

. . C14H17NO2 (231.30), MS(ESI) = 232 (M+H $^{\circ}$), Rf(n-Heptan:Ethylacetat) = 1:1) = 0.17.

4-lodmethyl-5-isopropyl-2-p-tolyloxazol

500 mg (5-Isopropyl-2-p-tolyl-oxazol-4-yl)-methanol werden zusammen mit 690 mg Triphenylphosphin und 600 mg Imidazol in 20 ml Toltuol gelöst. Man gibt 715 mg lod hinzu und rührt 1 Stunde bei Raumtemperatur nach. Dann wird 10 ml gesättigte Natriumcarbonat-Lösung und 500 mg lod nachgegeben. Nach 10 Minuten wird die organische Phase abgetrennt und zweimal mit gesättigter Na2S2O3-Lösung gewaschen, über MgSO4 getrocknet und anschließend die lösungsmittel im Vakuum entfernt. Der Rückstand wird an Kieselgel mit dem Laufmittel n-Heptan:Ethylacetat = 10:1 gereinigt. Man erhält 400 mg 4-lodmethyl-5-isopropyl-2-p-tolyl-oxazol als weißen Feststoff. C14H16iNO (341.19), MS(ESI): 342 (M+H*), Rf(n-Heptan:Ethylacetat = 1:1) = 0.75.

Analog zur Bausteinsynthese nach Verfahren K wurde aus 2-Amino-4-methyl-3-oxo-pentansäureethylester hydrochlorid und 3-Methoxy-benzoylchlorid 4-lodmethyl-2-(3-methoxy-phenyl)-5-isopropyl-oxazol erhalten.

C14H16INO2 (357.19), MS(ESI): 358 (M+H⁺), Rf(n-Heptan:Ethylacetat = 1:1) = 0.60

8

Analog zur Bausteinsynthese von 4-lodmethyl-5-isopropyl-2-p-totyl-oxazol wurde aus 4,4,4-Trifluoro-3-oxo-buttersäureethylester und 3-Methoxybenzoylchlorid 4-lodmethyl-2-(3-methoxy-phenyl)-5-trifluormethyl-oxazol erhalten.

C12H9F3INO2 (383.11), MS(ESI): 384 (M+H⁺).

Analog zur Bausteinsynthese von 4-lodmethyl-5-isopropyl-2-p-tolyl-oxazol wurde aus 4,4,4-Trifluoro-3-oxo-buttersäureethylester und 3-Trifluomethylbenzoylchlorid 4-lodmethyl-2-(3-trifluormethyl -phenyl)-5-trifluormethyl-oxazol erhalten.

C12H6F6INO (421.08), MS(ESI): 422 (M+H*).

Analog zur Bausteinsynthese von 4-lodmethyl-5-isopropyl-2-p-tolyl-oxazol wurde aus 4,4,4-Trifluoro-3-oxo-buttersäureethylester und 4-Methyl-benzoylchiorid 4-lodmethyl-5-trifluormethyl-2-p-tolyl-oxazol erhalten.

C12H9F3INO (367.11), MS(ESI): 368 (M+H*).

Bausteinsynthese nach Verfahren L:

4-Methyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol 3-oxid

10.5 g 1-Phenyl-1,2-propandion-2-oxim und 10ml p-Toluolaldehyd werden in 50 ml Eisessig gegeben und 30 Minuten unter Eiskühlung HCl Gas durchgeleitet. Durch Zugabe von Methyl-tert-butylether wird das Produkt als Hydrochlorid ausgefällt, abgesaugt und der Niederschlag mit Methyl-tert-butylether gewaschen. Man

suspendiert den Niederschlag in Wasser und stellt mit Ammoniak einen basischen pH-Wert ein. Es wird dreimal mit je 200 ml Dichlormethan extrahlert, die vereinigten organischen Phasen werden über MgSO4 getrocknet und anschließend das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Man erhält 6.4 g 4-Methyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol 3-oxid als weißen Feststoff. C17H15NO2 (265.31), MS(ESI) = 266 (M+H*).

4-Chlormethyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol

6.4 g 4-Methyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol 3-oxid werden in 50 ml Chloroform gelöst, mit 2.4 ml Phosphoroxychlorid versetzt und 30 Minuten unter Rückfluss zum Sieden erhitzt. Das Reaktionsgemisch wird auf 0°C abgekühlt, mit Ammoniak ein schwach alkalischer pH-Wert eingestellt und dreimal mit je 100 ml Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit Wasser gewaschen, über MgSO4 getrocknet und anschließend das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Man erhält 5.4 g 4-Chlormethyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol als gelben Feststoff. C17H14CiNO (283.76), MS(ESI) = 284 (M+H*), Rf(n-Heptan:Ethylacetat) = 7:1) = 0.41.

4-lodmethýl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol

10 Analog zur Bausteinsynthese von 4-lodmethyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol wurde aus 1-Phenyl-1,2-propandion-2-oxim und m-Anisaldehyd 4-lodmethyl-2-(3-methoxyphenyl)-5-phenyl-oxazol erhalten.

C17H14INO2 (391.21), MS(ESI): 392 (M+H*).

2

Analog zur Bausteinsynthese von 4-lodmethyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol wurde aus 1-Ethyl-1,2-propandion-2-oxim und m-Anisaldehyd 4-lodmethyl-5-ethyl-2-(3-methoxy-phenyl)-oxazol erhalten.

C13H14INO2 (343.17), MS(ESI): 344 (M+H*).

Analog zur Bausteinsynthese von 4-lodmethyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol wurde aus 1-Ethyl-1,2-propandion-2-oxim und p-Toluolaldehyd 4-lodmethyl-5-ethyl-2-p-tolyloxazol erhalten.

C13H14INO (327.17), MS(ESI): 328 (M+H*).

Analog zur Bausteinsynthese von 4-lodmethyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol wurde aus 1-Cyclohexyl-1,2-propandion-2-oxim und m-Anisaldehyd 4-lodmethyl-5-cyclohexyl-2-(3-methoxy-phenyl)-oxazol erhalten.

C17H20INO2 (397.26), MS(ESI): 398 (M+H*).

Analog zur Bausteinsynthese von 4-lodmethyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol wurde aus 1-Cyclohexyl-1,2-propandion-2-oxim und p-Toluolaldehyd 4-lodmethyl-5-cyclohexyl-2-p-tolyl-oxazol erhalten.

STREET, STREET

C17H20INO (381.26), MS(ESI): 382 (M+H*).

Analog zur Bausteinsynthese von 4-lodmethyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol wurde aus Diacetylmonoxim und p-Toluolaldehyd 4-lodmethyl-5-methyl-2-p-tolyl-oxazol erhalten.

C12H12INO (313.14), MS(ESI): 314 (M+H*).

2

Analog zur Bausteinsynthese von 4-lodmethyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol wurde aus Diacetylmonoxim und m-Anisaldehyd 4-lodmethyl-2-(3-methoxy-phenyl)-5-methyloxazol erhalten.

C12H12INO2 (329.14), MS(ESI): 330 (M+H*).

15

Analog zur Bausteinsynthese von 4-lodmethyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol wurde aus Diacetylmonoxim und 3-Bromo-benzaldehyd 2-(3-Bromo-phenyl)-4-iodmethyl-5methyl-oxazol erhalten.

C11H9BrINO (377.01/379.01), MS(ESI): 378/380 (M+H*).

Analog zur Bausteinsynthese von 4-lodmethyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol wurde aus Diacetylmonoxim und 3-Trifluormethylbenzaldehyd 4-lodmethyl-5-methyl-2-(3-

10 trifluoromethyl-phenyl)-oxazol erhalten.

C12H9F3INO (367.11), MS(ESI): 368 (M+H*).

Analog zur Bausteinsynthese von 4-lodmethyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol wurde aus Diacetylmonoxim und 4-Fluorbenzaldehyd 2-(4-Fluoro-phenyl)-4-iodmethyl-5methyl-oxazol erhalten.

8

C11H9FINO (317.10), MS(ESI):318 (M+H+).

Analog zur Bausteinsynthese von 4-lodmethyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol wurde aus Diacetylmonoxim und 4-Methoxybenzaldehyd 4-lodmethyl-2-(4-methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol erhalten.

C12H12INO2 (329.14), MS(ESI):330 (M+H+).

Analog zur Bausteinsynthese von 4-lodmethyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol wurde aus Diacetylmonoxim und 3-Trifluormethylbenzaldehyd 4-lodmethyl-5-methyl-2-(3trifluoromethyl-phenyl)-oxazol erhalten.

C12H9F3INO (367.11), MS(ESI):368 (M+H+). 12

Analog zur Bausteinsynthese von 4-lodmethyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol wurde aus Diacetylmonoxim und 4-Trifluormethylbenzaldehyd 4-lodmethyl-5-methyl-2-(4trifluoromethyl-phenyl}-oxazol erhalten.

C12H9F3INO (367.11), MS(ESI):368 (M+H+).

Analog zur Bausteinsynthese von 4-lodmethyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol wurde aus Diacetylmonoxim und m-Toluolaldehyd 4-lodmethyl-5-methyl-2-m-tolyl-oxazol erhalten.

10 , C12H12INO (313.14), MS(ESI):314 (M+H+).

Analog zur Bausteinsynthese von 4-lodmethyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol wurde aus Diacetylmonoxim und 3-Trifluormethoxybenzaldehyd 4-lodmethyl-5-methyl-2-(3trifluoromethoxy-phenyl)-oxazol erhalten.

C12H9F3INO2 (383.11), MS(ESI):384 (M+H+).

C10H10INO2 (303.11), MS(ESI):304 (M+H+).

Analog zur Bausteinsynthese von 4-lodmethyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol wurde aus Diacetylmonoxim und Thiophen-2-carbaldehyd 4-lodmethyl-5-methyl-2-thiophen-2-yl-oxazol erhalten.

9

C9H8INOS (305.14), MS(ESI):306 (M+H+).

15

Analog zur Bausteinsynthese von 4-lodmethyl-5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol wurde aus Diacetylmonoxim und 4-lsopropylbenzaldehyd 4-lodmethyl-2-(4-isopropyl-phenyl)-5-methyl-oxazol erhalten.

C14H16INO (341.19), MS(ESI):342 (M+H+).

Beisplel 1:

(S)-3-Methyl-2-([(1R,3S)-3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-

cyclohexancarbonyl]-amino}-buttersäure

(1R,3S)/ (1S,3R)-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexancarbonsäuremethylester

22 g 6-Oxa-bicyclo[3.2.1]octan-7-one werden in 200 ml Methanol gelöst und mit 10%iger Natriummethanolatlösung versetzt bis ein pH von 10 erreicht ist. Man rührt 30 Minuten bei Raumtemperatur nach, dann wird durch Zugabe von

在分子的奏者 用 清醒的

verdünnter Essigsäure neutralisiert und das Gemisch im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wird in Ethylacetat gelöst, über MgSO4 getrocknet und anschließend im Vakuum eingeengt. Man erhält 21 g des Methylesters als farbloses Öl. Dieser wird in 200 ml Dimethylformamid gelöst und mit 43 g tert-Butyldiphenylsilylchlorid, 13 g Imidazol und 1 g Dimethylaminopyridin versetzt und 12 h bei Raumtemperatur gerührt. Das Lösungsmittel wird im Vakuum entfernt, der Rückstand in Methy-fert.-butylether aufgenommen und mit Wasser gewaschen. Die organische Phase wird über MgSO4 getrocknet und anschließend das Lösungsmittel entfernt. Man erhält 56.8 g (cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexancarbonsäuremethylester als gelbes Öl. C24H32O3Si (396.61), MS(ESI): 397 (M+H⁺).

2-{{(1R,3S)/(1S,3R)-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy}-cyclohexancarbonyl}-amino}-(3S)-methyl-buttersäure-tert-butylester

2

36.8 g (cis-3-(tert-Buty)-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexancarbonsäure werden in 150 ml i-Propanol gelöst und mit 8 g NaOH, gelöst in 50 ml Wasser, versetzt. Es wird 1 Stunde auf 60°C enwärmt. Das Reaktionsgemisch wird abgekühlt und durch Zugabe von 2N HCl neutralisiert. Das Reaktionsgemisch wird im Vakuum eingeengt und dreimal mit je 200 ml Etyhlacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden über MgSO4 getrocknet und anschließend das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Man erhält 34 g der freien Säure als farbloses Öl (Rf(Ethylacetat) = 0.63). Diese wird in 250 ml Dimethylformamid gelöst und mit 18,6 g L-Valin-tert.-butylesterhydrochlorid versetzt. Bei 0°C werden 29,1 g O-fcyan(ethoxycarbonyl)methylenamino]-1,1,3,3,-tetramethyluronium-tetrafluoroborat zugegeben. Nach 10 Minuten wird das Eisbad entfernt und 23.9 g Hydroxybenzotriazol und 61,8 ml Hünigsbase zugegeben. Man rührt 2 Stunden bei Raumtemperatur nach. Das Lösungsmittel wird im Vakuum entfernt und der

52

resultierende Rückstand in Ethylacetat gelöst und dreimal mit gesättigter

NaHCO3-Lösung gewaschen. Die organische Phase wird über MgSO4 getrocknet und anschließend das Lösungsmittel entfernt. Der Rückstand wird an Kieselgel mit dem Eluens n-Heptan: Ethylacetat = 2:1 gereinigt. Man erhält 43,0 g 2-{{{(1R,3S)/(1S,3R)-3-{(1ert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexancarbonyl}-amino}-{{(3S)-methyl-buttersäure-tert-butylester als gelbes Öl. C32H47NO4Si (537,82), MS(ESI): 538.

2-[((1R,3S)/(1S,3R)-3-Hydroxy-cyclohexancarbonyl)-amino]-(3S)-methylouttersäure-tert-butvlester

43,0 g 2-[[(1R,3S)/(1S,3R)-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexancarbonyllamino)-(3S)-methyl-buttersäure-tert-butylester werden in 80 ml Tetrahydrofuran gelöst und mit 80 ml einer 1M Lösung von Tetrabutylammoniumfluorid in Tetrahydrofuran, versetzt. Man rührt 3h bei 60°C nach, dann wird im Vakuum eingeengt und der Rückstand an Kieselgel mit dem Eluens n-Heptan: Ethylacetat = 5:1 => 1:1 gereinigt. Man erhält 18 g eines weißen Feststoffs. Da dieser noch leicht verunreinigt ist werden 8g nochmals einer Kieselgelreinigung unterzogen. Man erhält 6,8 g 2-[((1R,3S)/(1S,3R)-3-Hydroxy-cyclohexancarbonyl)-amino]-(3S)-methyl-buttersäure-tert-butylester als weißen Feststoff. C16H29NO4 (299,41), MS(ESI): 300 (M+H⁺).

2-[((1R,3S)/(1S,3R)-3-Hydroxy-cyclohexancarbonyl)-amino]-(3S)-methyl-buttersäure-tert-butylester kann durch chirale HPLC getrennt werden. Man erhält 2-[((1R,3S)-3-Hydroxy-cyclohexancarbonyl)-amino]-(3S)-methyl-buttersäure-tert-butylester (Rt = 4,9 min) und 2-[((1S,3R)-3-Hydroxy-cyclohexancarbonyl)-amino]-(3S)-methyl-buttersäure-tert-butylester (Rt = 5,7 min) als farblose Lyophilisate. (Chiralpak AD/34 250x4,6; Eluens n-Heptan:Ethanol:Methanol = 20:1:1+0,1% Triflingessingsing)

(S)-3-Methyl-2-([(1R,3S)/(1S,3R)-3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexancarbonyl]-amino}-buttersäure

p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexancarbonyl]-amino}-buttersäure (Rt = 6.7min) erhält 1.0 g des Diastereomerengemisches (S)-3-Methyl-2-[[(1R,3S)/(1S,3R)-3-(5chirale HPLC getrennt werden. Man erhält (S)-3-Methyl-2-{{(1R,3S)-3-(5-methyl-2buttersäure-tert-butyfester und 6,3 g 4-lodmethyl-5-methyl-2-p-tolyl-oxazol werden methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexancarbonyl]-amino}-buttersäure als /akuum entfernt. Der resultierende Rückstand wird in 40 ml Dichlormethan gelöst Phasen werden über MgSO4 getrocknet und anschließend das Lösungsmittel im ether verdünnt und dreimal mit Wasser gewaschen. Die vereinigten organischen cyclohexancarbonyl]-amino}-buttersäure (Rt = 5,5 min) als farblose Lyophilisate. danach wird das Reaktionsgemisch durch Zugabe von 200 ml Methyl-fert.-butyl-Das Diastereomerengemisch (S)-3-Methyl-2-{[(1R,3S)/(1S,3R)-3-(5-methyl-2-p-4,0 g 2-{((1R,3S)/(1S,3R)-3-Hydroxy-cyclohexancarbonyl)-amino]-(3S)-methylin 50 ml Dimethylformamid gelöst und portionsweise mit 800 mg Natriumhydrid iolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexancarbonyl]-amino}-buttersäure kann durch eines braunen Feststoffes. Dieser wird mittels RP-HPLC weiter gereinigt. Man Eluens n-Heptan: Ethylacetat = 2:1 => Ethylacetat gereinigt. Man erhålt 1.5 g Raumtemperatur nach. Anschließend werden 100 ml Toluol zugefügt und die (60%ig in Paraffinöl) versetzt. Man rührt 1 Stunde bei Raumtemperatur nach, -ösungsmittel im Vakuum entfernt. Der Rückstand wird an Kieselgel mit dem farblosen amorphen Feststoff. C24H32N2O5 (428.53), MS(ESI): 429 (M+H⁺). Chiralcel AD/H259x4,6; Eluens Acetonitril:Ethanol:Methanol = 45:4:1+0,1% und (S)-3-Methyl-2-{((1S,3R)-3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)und mit 20 ml Trifluoressigsäure versetzt. Man rührt 5 Stunden bei

Belspiel 2

Analog zu Beispiel 1 wurde aus (1R,3S)/(1S,3R)-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexancarbonsäure, 4-lodmethyl-5-methyl-2-p-tolyl-oxazol und (L)-Leucin-tert-butylesterhydrochlorid das Diastereomerengemisch (S)-4-Methyl-2-([(1R,3S)/(1S,3R)-3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexancarbonyll-amino}-pentansäure erhalten.

C25H34N2O5 (442.56), MS(ESI): 443 (M+H*)

Beispiel 3

Analog zu Beispiel 1 wurde aus (1R,3S)/(1S,3R)-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexancarbonsäure, 4-lodmethyl-5-methyl-2-p-tolyl-oxazol und (L)-Alanin-tert-butylesterhydrochlorid das Diastereomerengemisch (S)-2-[[(1R,3S)/(1S,3)-3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-y/lmethoxy)-cyclohexane-carbonyl]-amino}-propionsäure erhalten.

20

22

C22H28N2O5 (400.48), MS(ESI): 401 (M+H*).

~

75

Beispiel 4

Analog zu Beispiel 1 wurde aus (1R,3S)/(1S,3R)-3-(tert-Butyt-diphenyt-silanyloxy)-cyclohexancarbonsäure, 4-lodmethyl-5-methyl-2-p-tolyt-oxazol und (L.)-Phenylalaninlanin-tert.-butylesterhydrochlorid das Diastereomerengemisch (S)-2-{(1R,3S)/(1S,3}-3-(5-Methyl-2-p-tolyt-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexancarbonyll-amino)-3-phenyl-propionsäure erhalten.

. C28H32N2O5 (476.58), MS(ESI): 477 (M+H⁺).

Beispiel 5

2

Analog zu Beispiel 1 wurde aus (1R,3S)/(1S,3R)-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexancarbonsäure, 4-lodmethyl-5-methyl-2-p-tolyl-oxazol und 2-Amino-2-methyl-propionsäure-tert.-butylesterhydrochlorid das Racemat 2-Methyl-2-{([1R,3S)/(1S,3R)-3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexancarbonyll-amino)-propionsäure erhalten.

2

C23H30N2O5 (414.51), MS(ESI): 415 (M+H*).

70

Beispiel 6
Analog zu Beispiel 1 wurde aus (1R,3S)/(1S,3R)-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)cyclohexancarbonsäure, 4-lodmethyl-5-methyl-2-p-tolyl-oxazol und (D)-Valin-tert.-

butylesterhydrochlorid das Diastereomerengemisch (R)-3-Methyl-2-{[(1R,3S)/(1S,3R)-3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexancarbonyl]-amino}-buttersäure erhalten.

2

C24H32N2O5 (428.53), MS(ESI): 429 (M+H*).

Beispiel 7

Analog zu Beispiel 1 wurde aus (1R,3S)/(1S,3R)-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexancarbonsäure, 4-lodmethyl-2-(3-methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol und (L)-Prolin-tert.-butylesterhydrochlorid das Diastereomerengemisch (S)-1-{(1R, 3S)/(1S,3R)-3-{2-(3-Methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexancarbonyl}-pyrrolidine-2-carbonsäure erhalten.

C24H30N2O6 (442.52), MS(ESI): 443 (M+H*).

Beispiel 8

Analog zu Beispiel 1 wurde aus (1R,3S)/(1S,3R)-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexancarbonsäure, 4-lodmethyl-5-methyl-2-p-tolyl-oxazol und (L)-Prolin-tert-butylesterhydrochlorid das Diastereomerengemisch (S)-1-[(1R, 3S)/(1S,3R)-3-(5-

C24H30N2O5 (426.52), MS(ESI): 427 (M+H*). MS(ESI): 443 (M+H*).

Beispiel 9

Analog zu Beispiel 1 wurde aus (1R,3S)/(1S,3R)-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-[L]-Valin-tert.-butylesterhydrochlorid das Diastereomerengemisch (S)-2-({(1R,3S)/(cyclohexancarbonsäure, 4-lodmethyl-2-(3-methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol und 1S,3R)-3-[2-(3-Methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]cyclohexancarbonyl}-amino}-3-methyl-buttersäure erhalten.

2

C24H32N2O6 (444.53), MS(ESI): 445 (M+H*).

Beispiel 10 2

Analog zu Beispiel 1 wurde aus (1R,3S)/(1S,3R)-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)cyclohexancarbonsaure, 4-lodmethyl-2-(3-bromo-phenyl)-5-methyl-oxazol und (L)-

IS,3R)-3-[2-(3-Bromo-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexancarbonyl}-/alin-fert.-butylesterhydrochlorid das Diastereomerengemisch (S)-2-({(1R,3S)/(amino)-3-methyt-butyrisäure erhalten.

28

C23H29BrN2O5 (493.40), MS(ESI): 493 (M+H*).

Beispiel 11

Analog zu Beispiel 1 wurde aus (1R,3S)/(1S,3R)-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)cyclohexancarbonsäure, 4-lodmethyl-2-(3-trifluoromethyl--phenyl)-5-methyl-oxazol Methyl-2-({(1R,3S)/(1S,3R)-3-[5-methyl-2-(3-trifluoromethyl-phenyl)-oxazol-4und (L)-Valin-fert.-butylesterhydrochlorid das Diastereomerengemisch (S)-3ylmethoxy]-cyclohexancarbonyl}-amino}-buttersäure erhalten.

C24H29F3N2O5 (482.50), MS(ESI): 483 (M+H*).

Beispiel 12

Analog zu Beispiel 1 wurde aus aus 2-[((1R,3S)-3-Hydroxy-cyclohexancarbonyl)amino]-(3S)-methyl-buttersäure-tert-butylester und 4-lodmethyl-2-(4-methylphenyl)-5-isopropyl-oxazol (S)-2-[[(1R,3S)-3-(5-Isopropyl-2-p-tolyl-oxazol-4ylmethoxy)-cyclohexancarbonyl]-amino}-3-methyl-buttersäure erhalten.

C26H36N2O5 8456.59), MS(ESI): 457 (M+H*).

Beispiel 13

Analog zu Beispiel 1 wurde aus 2-[((1R,3S)-3-Hydroxy-cyclohexancarbonyl)-amino]-(3S)-methyl-buttersäure-tert-butylester und 4-lodmethyl-2-(3-methoxy-phenyl)-5-isopropyl-oxazol (S)-2-(((1R,3S)-3-[5-Isopropyl-2-(3-methoxy-phenyl)-oxazol-4-ylmethoxyl-cyclohexancarbonyl)-amino)-3-methyl-buttersäure erhalten.

C26H36N2O6 (472.59), MS(ESI): 473 (M+H*).

Beispiel 14

2

Analog zu Beispiel 1 wurde aus (1R,3S)/(1S,3R)-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexancarbonsäure, 4-lodmethyl-2-(3-methoxy-phenyl)-5-isopropyl-oxazol und (L)-Valin-tert.-butylesterhydrochlorid das Diastereomerengemisch (S)-2-{{(1R,3S)/(1S,3R)-3-{5-isopropyl-2-(3-methoxy-phenyl)-oxazol-4-ylmethoxy}-cyclohexancarbonyl}-amino)-3-methyl-buttersäure erhalten.

H₃C Christ

.

Beispiel 15

C26H36N2O6 (472.59), MS(ESI): 473 (M+H*).

Analog zu Beispiel 1 wurde aus 2-[((1R,3S)-3-Hydroxy-cyclohexancarbonyl)-amino]-(3S)-methyl-buttersäure-tert-butylester und 4-lodmethyl-2-(3-methoxyphenyl)-5-trifluormethyl-oxazol (S)-2-({(1R,3S)-3-[2-(3-Methoxy-phenyl)-5-trifluoromethyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexancarbonyl}-amino)-3-methyl-buttersäure erhalten.

H₃C OH₃

C24H29F3N2O6 (498.50), MS(ESI): 499 (M+H*).

Beispiel 16

Analog zu Beispiel 1 wurde aus 2-[((1R,3S)-3-Hydroxy-cyclohexancarbonyl)-amino]-(3S)-methyl-buttersäure-tert-butylester und 4-lodmethyl-2-(3-trifluormethyl-bhenyl)-5-trifluormethyl-oxazol (S)-3-Methyl-2-(((1R,3S)-3-[5-trifluoromethyl-2-(3-trifluoromethyl-phenyl)-oxazol-4-ylmethoxyl-cyclohexancarbonyl)-amino)-

buttersäure erhalten.

C24H26F6N2O5 (536.48), MS(ESI): 537 (M+H*).

Beispiel 17

Analog zu Beispiel 1 wurde aus 2-[((1R,3S)-3-Hydroxy-cyclohexancarbonyl)-amino]-(3S)-methyl-buttersäure-tert-butylester und 4-lodmethyl-2-(4-methyl-phenyl)-5-trifluormethyl-oxazol (S)-3-Methyl-2-[[(1R,3S)-3-(2-p-tolyl-5-trifluoromethyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexancarbonyl]-amino}-buttersäure erhalten.

2

C24H29F3N2O5 (482.50), MS(ESI): 483 (M+H*).

15 Beispiel 18

Analog zu Beispiel 1 wurde aus 2-[((1R,3S)-3-Hydroxy-cyclohexancarbonyl)-amino]-(3S)-methyl-buttersäure-tert-butylester und 4-lodmethyl-2-(4-methyl-phenyl)-5-phenyl-oxazol (S)-3-Methyl-2-[((1R,3S)-3-(5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexancarbonyl]-amino}-buttersäure erhalten.

Chiral Chiral

C29H34N2O5 (490.60), MS(ESI): 491 (M+H*).

Beispiel 19

Analog zu Beispiel 1 wurde aus cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)cyclohexancarbonsäure, 4-lodmethyl-2-(3-methoxy-phenyl)-5-phenyl-oxazol und
(L)-Valin-*1ert*.-butylesterhydrochlorid das Diastereomerengemisch (S)-2-((cis-3-[2-(3-Methoxy-phenyl)-5-phenyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexancarbonyl}-amino)-3-methyl-buttersäure erhalten.

C29H34N2O6 (506.60), MS(ESI): 507 (M+H⁺).

Beispiel 20

Analog zu Beispiel 1 wurde aus 2-[((1R,3S)-3-Hydroxy-cyclohexancarbonyl)-amino]-(3S)-methyl-buttersäure-tert-butylester und 4-lodmethyl-2-(3-methoxy-phenyl)-5-ethyl-oxazol (S)-2-(((1R,3S)-3-[2-(3-Methoxy-phenyl)-5-ethyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexancarbonyl)-amino)-3-methyl-buttersäure erhalten.

C25H34N2O6 (458.56), MS(ESI): 459 (M+H*).

Beispiel 21

Analog zu Beispiel 1 wurde aus 2-[((1R,3S)-3-Hydroxy-cyclohexancarbonyl)-amino]-(3S)-methyl-buttersäure-tert-butylester 4a und 4-lodmethyl-2-(4-methyl-phenyl)-5-ethyl-oxazol (S)-3-Methyl-2-[[(1R,3S)-3-(5-ethyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexancarbonyl]-amino}-buttersäure erhalten.

C25H34N2O5 (442.56), MS(ESI): 443 (M+H*).

Beispiel 22

12

Analog zu Beispiel 1 wurde aus 2-[((1R,3S)-3-Hydroxy-cyclohexancarbonyl)-amino]-(3S)-methyl-buttersäure-tert-butylester und 4-lodmethyl-2-(3-methoxy-phenyl)-5-cyclohexyl -oxazol (S)-2-(((1R,3S)-3-[2-(3-Methoxy-phenyl)-5-cyclohexyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexancarbonyl}-amino)-3-methyl-buttersäure erhalten.

C29H40N2O6 (512.65), MS(ESI): 513 (M+H*).

Beispiel 23

Analog zu Beispiel 1 wurde aus 2-[((1R,3S)-3-Hydroxy-cyclohexancarbonyl)-amino]-(3S)-methyl-buttersaure-tert-butylester und 4-lodmethyl-2-(4-methyl-phenyl)-5-cyclohexyl-oxazol (S)-3-Methyl-2-[[(1R,3S)-3-(5-cyclohexyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexancarbonyl]-amino}-buttersäure erhalten.

C29H40N2O5 (496.65), MS(ESI): 497 (M+H*).

Beispiel 24

2

1. NaOH

2. L-ValinOtBu TOTU

TBAF

Analog zu Beispiel 1 wurde aus (1R,3S)/(1S,3R)-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexancarbonsäure, 1-Amino-cyclohexancarbonsäuremethylesterhydrochlorid und 4-lodmethyl-5-methyl-2-p-tolyl-oxazol das Racemat 1-{[(1R,3S)/(1S,3R)-3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexancarbonyl]-amino}-cyclohexancarbonsäuremethylester erhalten. C27H36N2O5(468,60),), MS(ESI): 469.

1-{((1R,3S)/(1S,3R)-3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexancarbonyl]-amino}-cyclohexane-carbonsäure

2

500 mg des Racemats 1-{[cis-3-{5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy}-cyclohexancarbonyl]-amino}-cyclohexancarbonsäuremethylester werden in 10 ml tert.-Butanol gelöst und mit 1 ml 10 N KOH versetzt. Es wird 1 Tag unter Rückfluss zum Sieden erhitzt. Nach Neutralisation mit 2N HCl wird die organische Phase abgetrennt und die wässrige Phase dreimal mit je 20 ml Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden über Magnesiumsulfat getrocknet und anschließend die Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Der resultierende Rückstand wird durch RP-HPLC gereinigt. Man erhält 170 mg 1-{[(1R,3S)/(1S,3R)-3-{5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexancarbonyl]-amino}-cyclohexane-carbonsäure als farbloses Lyophilisat. C26H34N2O5 (454.47), MS(ESI): 455(M +

Beispiel 25

Analog zu Beispiel 24 wurde aus (1R,3S)/(1S,3R)-3-(tert-Butyl-diphenylsilanyloxy)-cyclohexancarbonsäure, 1-Amino-cyclopentancarbonsäuremethylesterhydrochlorid und 4-lodmethyl-5-methyl-2-ptolyl-oxazol das Racemat 1-{[(1R,3S)/(1S,3R)-3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexancarbonyl]-amino)-cyclopentancarbonsäure erhalten.

2

C25H32N2O5 (440.54), MS(ESI): 441(M + H*).

Beispiel 26

cyclopentancarbonsauremethylesterhydrochlorid und 4-lodmethyl-2-(3-methoxyphenyl)-5-methyl-oxazol das Racemat 1-({(1R,3S)/(1S,3R)-3-[2-(3-Methoxy-Analog zu Beispiel 24 wurde aus (1R,3S)/(1S,3R)-3-(tert-Butyl-diphenylphenyl}-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexancarbonyl}-amino}silanyloxy)-cyclohexancarbonsäure, 1-Amino-

cyclopentancarbonsäure erhalten.

Beispiel 27 12

Analog zu Beispiel 24 wurde aus (1R,3S)/(1S,3R)-3-(tert-Butyl-diphenylsilanyloxy)-cyclohexancarbonsaure, 1-Amino-

trifluormethyl-phenyl)-5-methyl-oxazol das Racemat 1-(((1R, 3S)/(1S,3R)-3-[5cyclopentancarbonsauremethylesterhydrochlorid und 4-lodmethyl-2-(3-

Methyl-2-(3-trifluoromethyl-phenyl)-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexancarbonyl}amino)-cyclopentancarbonsäure erhalten. 20

C25H29F3N2O5 (494.52), MS(ESI): 495(M + H*).

Beispiel 28

2-{[(1R,3S)/(1S,3R)-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexancarbonyl]-methylamino}-3-methyl-buttersäure-tert-butylester

220 mg Natriumhydrid (60%ig in Paraffinöl) werden in 20 mt Dimethylformamid suspendiert. Zu dieser Suspension werden 2 g des Diastereomerengemisches 2-{[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexancarbonyl]-amino}-(3S)-methyl-buttersäure-tert-butylester gelöst in 10 ml Dimethylformamid, zugegeben. Man rührt 15 Minuten bei Raumtemperatur nach, dann wird 0,5 ml Methyliodid zugetropft. Nach 2 Stunden Rühren bei Raumtemperatur wird das Reaktionssgemisch mit 200 ml Ethylacetat verdünnt und dreimal mit Wasser und gesättigter NaCl-Lösung gewaschen. Die vereinigten organischen Phasen werden über MgSO4 getrocknet und anschließend das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Man erhält 2,3 g 2-{[(1R,3S)/(1S,3R)-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexancarbonyl]-methyl-amino}-3-methyl-buttersäure-tert-butylester als gelbes ÖI. C33H49NO4Si (551,85), MS(ESI): 552(M + H*).

2

2-[(cis-3-Hydroxy-cyclohexancarbonyl)-methyl-amino]-3-methyl-buttersäure -tertbutyl ester

15

20

2,3 g des Diastereomerengemisches 2-{[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexancarbonyl]-methyl-amino}-3-methyl-buttersäure-tert-butylester werden in 10 ml Tetrahydrofuran gelöst und mit 6 ml einer 1M Lösung von

Tetrabutylammoniumfluorid in Tetrahydrofuran, versetzt. Man rührt 2 Stunden bei 60°C nach, dann wird im Vakuum eingeengt und der Rückstand an Kieselgel mit dem Eluens n-Heptan: Ethylacetat = 2:1 => Ethylacetat gereinigt. Man erhält 970

25

8

mg 2-[((1R,3S)/(1S,3R)-3-Hydroxy-cyclohexancarbonyl)-methyl-amino]-3-methyl-buttersäure -tert-butylester als gelbes ÖI. C17H31NO4 (313,44), MS(ESI): 314(M + H⁺), Rf(n-Heptan:Ethylacetat = 1:1) = 0,18.

3-Methyl-2-{methyl-[(1R,3S)/(1S,3R)-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexancarbonyl]-amino}-buttersäure

2

suspendiert. Zu dieser Suspension werden 970 mg des Diastereomerengemisches anschließend das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Der resultierende Rückstand oxazol, gelöst in 10 ml Dimethylformamid, zugetropft. Nach 2 Stunden Rühren bei und die Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Der Rückstand wird mittels RP-HPLC methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexancarbonyl}-amino}-buttersäure als 2-[(cis-3-Hydroxy-cyclohexancarbonyl)-methyl-amino]-3-methyl-buttersäure -tertbutylester, gelöst in 10 ml Dimethylformamid, zugegeben. Man rührt 15 Minuten wird in 10 ml Dichlormethan gelöst und mit 5 ml Trifluoressigsäure versetzt. Man gereinigt. Nach Gefriertrocknung erhält man 105 mg 3-Methyl-2-{methyl-[cis-(5-Raumtemperatur wird das Reaktionsgemisch mit 200 ml Methyl-tert.-butyl-ether verdünnt und dreimal mit Wasser und gesättigter NaCI-Lösung gewaschen. Die rührt 2 Stunden bei Raumtemperatur nach. Dann wird 50 ml Toluol zugegeben 50 mg Natriumhydrid (60%ig in Paraffinöl) werden in 5 ml Dimethylformamid bei Raumtemperatur nach, dann werden 1.5 g 4-lodmethyl-5-methyl-2-p-tolylvereinigten organischen Phasen werden über MgSO4 getrocknet und weißes Lyophilisat. C25H34N2O5 (442,56), MS(ESI): 443(M + H*).

Beispiel 29

1S,3R)-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexancarbonyl]-amino)-(3S)-methyloxazol das Diastereomerengemisch (S)-2-{Benzyl-[(1R,3S)/(1S,3R)-3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexancarbonyl]-amino)-3-methyl-buttersäure buttersäure-tert-butylester, Benzylbromid und 4-lodmethyl-5-methyl-2-p-tolyl-Analog zu Beispiel 28 wurde aus dem Diastereomerengemisch 2-{((1R,3S)/(erhalten.

C31H38N2O5 (518.66), MS(ESI): 519(M + H*).

2

Beispiel 30

1S,3R)-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexancarbonyl]-amino}-(3S)-methylbuttersäure-tert-butylester und Allylbromid das Diastereomerengemisch 2-[Allyl-((1R,3S)/(1S,3R)-3-hydroxy-cyclohexancarbonyl)-amino]-3-methyl-buttersäure-Analog zu Beispiel 28 wurde aus dem Diastereomerengemisch 2-{[(1R,3S)/(lert-butyl ester erhalten.

2

C19H33NO4 (339,48), MS(ESI): 340(M + H*)

2-[((1R,3S)/(1S,3R)-3-Hydroxy-cyclohexancarbonyl)-propyl-amino]-3-methylbuttersäure-tert-butyl ester

cyclohexancarbonyt)-amino]-3-methyl-buttersäure-tert-butylester werden in 30 ml Methanol gelöst und mit 100 mg Palladium (10% auf Kohle) versetzt. Es wird 3h unter einer Wasserstoffatmosphäre bei 5 bar gerührt. Anschließend wird über ((1R,3S)/(1S,3R)-3-Hydroxy-cyclohexancarbonyl)-propyl-amino]-3-methyl-Celite filtriert und das Lösungsmittel imVakuum entfernt. Man erhält 1g 2ig des Diastereomerengemisches 2-[Allyl-((1R,3S)/(1S,3R)-3-hydroxy-

buttersäure-tert-butylester als farbloses Öl. C19H35NO4 (341,50), MS(ESI): 342(

Analog zu Beispiel 28 wurde aus dem Diastereomerengemisch 2-[((1R,3S)/(

butylester und 4-lodmethyl-5-methyl-2-p-tolyl-oxazol das Diastereomerengemisch IS,3R)-3-Hydroxy-cyclohexancarbonyl)-propyl-amino]-3-methyl-buttersäure-tert-S)-3-Methyl-2-[[(1R,3S)/(1R,3S)-3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)cyclohexancarbonyl]-propyl-amino}-buttersäure erhalten.

Chiral

C27H38N2O5 (470.61), MS(ESI): 342(M + H*),

2

Beispiel 31:

2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-pentansäure:

3-(Methoxymethoxy)-cyclohexancarbonsäuremethylester:

8

ml Ethylacetat extrahiert. Die organischen Phasen werden über MgSO4 getrocknet abdestilliert. Der Rückstand wird in Wasser aufgenommen und dreimal mit je 100 13,7 ml Eisessig zugegeben, und das Lösungsmittel wird im Vakuum weitgehend und anschließend im Vakuum eingeengt. Man erhält 18,8 g des Methylesters als 15 g 6-Oxa-bicyclo[3.2.1]octan-7-on werden in 150 ml Methanol gelöst, mit 13 g Natriummethanolat versetzt und 2 h bei Raumtemperatur gerührt. Dann werden farbloses Öl. Dieser wird in 150 ml Dichlormethan gelöst und mit 19,2 g

Raumtemperatur gerührt. Die Lösung wird mit 250 ml gesättigter NH4Cl-Lösung und 200 ml Wasser vesetzt, die organische Phase wird abgetrennt. Die wäßrige Phase wird mit Dichlormethan extrahiert, die vereinigten organischen Phasen Methoxymethylchlorid und 23,2 g Diisopropylethylamin versetzt und 15 h bei

(Methoxymethoxy)-cyclohexancarbonsauremethylester als gelbes Öl. C10H18O4 werden über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Man erhält 22,2 g 3-(202), MS(ESI): 203 (MH*).

(3-Methoxymethoxycyclohexyt)-methanol:

Diethylether gelöst und mit 2,2 g LiAIH4 versetzt und bei Raumtemperatur gerührt. Nach 4 h werden bei 0°C 10 ml Ethylacetat und anschließend 15 ml 10N NaOH 9,0 g 3-Methoxymethoxy-cyclohexancarbonsauremethylester werden in 280 ml

zugetropft. Die Suspension wird 1 h gerührt und mit MgSO4 versetzt, über Celite

methanol als farbloses Öl erhalten werden. C9H18O3 (174), MS(ESI): 175 (MH⁺). filtriert, und das Filtrat eingeengt, wobei 7,0 g (3-Methoxymethoxy-cyclohexyl)-

(3-Methoxymethoxycyclohexylmethoxy)-essigsäure-tert-butylester:

1,0 g (3-Methoxymethoxy-cyclohexyl)-methanol und 3,3 g Bromessigsäure-tertbutylester werden in 30 ml Toluol gelöst und mit 0,50 g

2

abgetrennt und mit Methyl-tert-butylether extrahiert. Die vereinigten organischen gekühlt. 10 ml 50% NaOH werden zur Suspension gegeben. Die Mischung wird Tetrabutylammoniumhydrogensulfat versetzt. Die Suspension wird auf 10°C auf Raumtemperatur kommen lassen und nach 3 h wird die wäßrige Phase Phasen werden über MgSO4 getrocknet und eingeengt. Nach FlashSäulenchromatographie an Kieselgel (Heptan/Ethylacetat 10/1 -> 2/1) werden 1,10 g (3-Methoxymethoxycyclohexylmethoxy)-essigsäure-tert-butylester als farbloses Öl erhalten. C15H28O5 (288), LCMS(ESI): 306 (M*+H2O)

2-(3-Hydroxycyclohexylmethoxy)-pentansäure-tert-butylester:

2

200 mg (3-Methoxymethoxycyclohexylmethoxy)-essigsäure-tert-butylester werden in 5 ml abs. Tetrahydrofuran gelöst und auf -78°C (Trockeneis/Aceton-Bad)

52

8

gerührt, dann auf 0°C erwärmt (Eisbad) und 20 min bei dieser Temperatur gerührt. etrahydrofuran/Hexanfraktion zugetropft. Die Lösung wird zunächst bei -78 °C Dann werden 600 mg Propyliodid in 2 ml Tetrahydrofuran zugegeben, und die gekühlt. Anschließend werden 0,7 ml 2M Lithiumdiisopropylamid-Lösung in

Ammoniumchloridlösung werden zugesetzt und die Phasen getrennt. Die wäßrige Rohprodukt). Der Rückstand wird in 2 ml Tetrahydrofuran aufgenommen, mit 0,5 ml konz. HCl versetzt und 18 h bei Raumtemperatur gerührt. Die Mischung wird Phase wird mit Methyl-tert-butytether extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden über MgSO4 getrocknet und eingeengt (Ausbeute: 240 mg Lösung wird weitere 2,5 h bei 0°C gerührt. 15 ml gesättigte

mit Wasser und Methyl-tert-butylether verdünnt, die Phasen werden getrennt, und die wäßrige Phase wird mit Methyl-tert-butylether extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit gesättigter NaCI-Lösung gewaschen, über MgSO4 getrocknet und eingeengt. Dabei werden 130 mg 2-(3-

VIMR(CDCi3) Diastereomerengemisch: 3.55-3.67 (m, 2H), 3.41-3.48 (m, 1H), 3.07-Hydroxycyclohexylmethoxy}-pentansäure-tert-butylester als gelbes Öl erhalten. 3.18 (m, 1H), 1.91-2.13 (m, 2H), 1.11-1.82 (m, 14H), 1.48 (s, 9H). 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-pentansäure-tertbutylester:

130 mg 2-(3-Hydroxycyclohexylmethoxy)-pentansäure-tert-butylester werden in 3 Rühren werden bei 0°C 350 mg 5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethyliodid in 1 ml ml Dimethylformamid gelöst und mit 20 mg NaH (95%) versetzt. Nach 60 min

8

Dimethylformamid zugegeben. Die Mischung wird bei Raumtemperatur 2 h gerührt. Anschließend werden 10 ml Methyl-tert-butylether, 5 ml Wasser und 10 ml gesättigte NaCI-Lösung zugegeben. Die Phasen werden getrennt, die wäßrige Phase wird einmal mit Methyl-tert-butylether extrahiert, die organsichen Phasen werden über MgSO4 getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Heptan/Ethylacetat 99/1 -> 10/1). 20 mg des rohen 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-pentansäure-tert-butylesters werden als gelbes Öl erhalten. C28H41NO5 (471), LCMS (ESI): 472 (MH⁺).

2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-pentansaure:

2

20 mg 2-{3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy}-cyclohexylmethoxy]-pentansäure-tert-butylesters werden in 1 ml Trifluoressigsäure über Nacht gerührt. Die Lösung wird vollständig eingeengt und per HPLC gereinigt, wobei 15 mg 2-{3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy}-cyclohexylmethoxy]-pentansäure 7 erhalten werden. C24H33NO5 (415), MS(ES+) 416 (MH*).

2

Beispiel 32

Analog zu Beispiel 31 erhält man aus (3-Methoxymethoxycyclohexylmethoxy)-essigsäure-tert-butylester, Methyliodid und 5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethyliodid 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-propionsäure, C22H29NO5 (387), LCMS(ES+) 388 (MH*).

23

15

Beispiel 33

Analog zu Beispiel 31 erhält man aus (3-Methoxymethoxycyclohexylmethoxy)-essigsäure-tert-butylester, Ethyliodid und 5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethyliodid 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-buttersäure. C23H31NO5 (401), LCMS(ES+) 402 (MH*).

Beisplel 34

2

Analog zu Beispiel 31 erhält man aus (3-Methoxymethoxycyclohexylmethoxy)-essigsäure-tert-butylester, Benzylbromid und 5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethyliodid 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-3-phenylpropionäure. C28H33NO5 (463), LCMS(ES+) 464 (MH*).

Beispiel 35

essigsäure-tert-butylester, Methyliodid und 5-Methyl-2-(3-methoxyphenyl)-oxazol-Analog zu Beispiel 31 erhält man aus (3-Methoxymethoxycyclohexylmethoxy)cyclohexylmethoxy]-propionsaure, C22H29NO6 (403), LCMS(ES+) 404(MH*) 4-ylmethyliodid 2-[3-(5-Methyl-2-(3-methoxyphenyl)-oxazol-4-ylmethoxy)-

Beispiel 36

2

ylmethyliodid 2-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-Analog zu Beispiel 31 erhält man aus (3-Methoxymethoxycyclohexylmethoxy)essigsaure-tert-butylester, Methyliodid und 5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4propionsäure. C23H31NO5 (401), LCMS(ES+) 402 (MH*).

2

Beispiel 37

ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-propionsäure. C22H26F3NO5 (441), LCMS(ES+) Analog zu Beispiel 31 erhält man aus (3-Methoxymethoxycyclohexylmethoxy)essigsäure-tert-butylester, Methyliodid und 5-Methyl-2-(3-trifluormethylphenyl)oxazol-4-ylmethyliodid 2-[3-(5-Methyl-2-(3-trifluormethylphenyl)-oxazol-4-442 (MH*).

Belspiel 38

2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-2methylpropionsäure: 102

2-(3-Hydroxycyclohexylmethoxy)-2-methylpropionsäure-tert-butylester:

300 mg (3-Methoxymethoxycyclohexylmethoxy)-essigsäure-tert-butylester werden in 5 ml abs. Tetrahydrofuran gelöst und auf –78°C (Trockeneis/Aceton-Bad) gekühlt. Anschließend werden 1,5 ml 2M Lithiumdiisopropylamid-Lösung in Tetrahydrofuran/Hexanfraktion zugetropft. Die Lösung wird zunächst bei –78 °C 90 mlin gerührt, dann auf 0°C erwärmt (Eisbad) und mit 1,41 g Methyliodid in 1,5 ml Tetrahydrofuran zugegeben, und die Lösung wird 1 h bei 0°C gerührt. 1 ml HCl (konz.) wird zugesetzt und die Phasen werden getrennt. Die wäßrige Phase wird mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden über MgSO4 getrocknet und eingeengt (Ausbeute: 320 mg Rohprodukt). Das

- Rohprodukt wird in 5 ml abs. Tetrahydrofuran gelöst und auf –78°C (Trockeneis/Aceton-Bad) gekühlt. Anschließend werden 1,5 ml 2M Lithiumdiisopropylamid-Lösung in Tetrahydrofuran/Hexanfraktion zugetropft. Die Lösung wird zunächst bei –78 °C 90 min gerührt, dann auf 0°C erwärmt (Eisbad) und mit 1,41 g Methyliodid in 1,5 ml Tetrahydrofuran zugegeben, und die Lösung wird 1 h bei 0°C gerührt. 1 ml HCl (konz.) wird zugesetzt und die Phasen werden getrennt. Die wäßrige Phase wird mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden über MgSO4 getrocknet und eingeengt (Ausbeute: 350 mg Rohprodukt). Der Rückstand wird in 1 ml Tetrahydrofuran aufgenommen, mit 1 ml konz. HCl versetzt und 3 d bei Raumtemperatur gerührt. Die Mischung
- wird mit Wasser und Ethylacetat verdünnt, die Phasen werden getrennt, und die wäßrige Phase wird mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit gesättigter NaCl-Lösung gewaschen, über MgSO4 getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wird an Kieselgel (Heptan/Ethylacetat 2/1) chromatographiert, wobei 200 mg 2-(3-Hydroxycyclohexylmethoxy)-2-
- methylpropionsäure-tert-butylester als gelbes Öl erhalten werden. C15H28O4 (272,20), MS(ESI): 273,4 (MH*).

2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-2-

methylpropionsäure-tert-butylester:

werden in 5 ml Dimethylformamid gelöst und mit 20 mg NaH (95%) versetzt. Nach oxazol-4-ylmethyliodid in 1,5 ml Dimethylformamid zugegeben. Die Mischung wird getrennt, die wäßrige Phase wird einmal mit Methyl-tert-butylether extrahiert, die cyclohexylmethoxy]-2-methylpropionsäure-tert-butylesters werden als gelbes Öl butylether und 10 ml gesättigte NH4Cl-Lösung zugegeben. Die Phasen werden Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Heptan/Ethylacetat 5/1 -> 1/1). 60 min Rühren bei Raumtemperatur werden bei 0°C 460 mg 5-Methyl-2-p-tolyl-200 mg 2-(3-Hydroxycyclohexylmethoxy)-2-methylpropionsäure-tert-butylester bei Raumtemperatur 2 h gerührt. Anschließend werden 10 ml Methyl-tertorgansichen Phasen werden über MgSO4 getrocknet und eingeengt. Der 200 mg des rohen 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)erhalten. C27H39NO5 (457), LCMS(ESI): 458 (MH⁺)

2

Verbesserte Synthese von 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)cyclohexylmethoxy]-2-methylpropionsäure-tert-butylester:

5

oxazol-4-ylmethyliodid zugegeben. Die Mischung wird 10 min ins Ultraschallbad werden 10 ml Methyl-tert-butylether und 10 ml Wasser zugegeben. Die Phasen werden in 0,5 ml Dimethylformamid gelöst und mit 22 mg NaH (60%) versetzt. 50 mg 2-(3-Hydroxycyclohexylmethoxy)-2-methylpropionsäure-tert-butylester Nach 30 min Rühren werden bei Raumtemperatur 112 mg 5-Methyl-2-p-tolylgegeben und anschließend 3 h bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend werden getrennt, die wäßrige Phase wird einmal mit Methyl-tert-butylether extrahiert, die organsichen Phasen werden über MgSO4 getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Heptan/Ethylacetat 5/1 -> 1/1). 60 mg des rohen 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-2-methylpropionsäure-tert-butylesters werden als

gelbes Öl erhalten. C27H39NO5 (457), LCMS(ESI): 458 (MH*).

2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-2methylpropionsäure:

methylpropionsäure-tert-butylesters werden in 2 ml Trifluoressigsäure 1 h gerührt. Die Lösung wird vollständig eingeengt und flash-chromatographisch gereinigt 200 mg 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-2-(Heptan/Ethylacetat 5/1), wobei 66 mg 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4 ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-2-methylpropionsäure erhalten werden.

C23H31NO5 (401,51), MS(ES+) 402,29 (MH*)

Beispiel 39:

1-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]cyclopentancarbonsäure:

[Cl₂(Cy₃P)₂Ru=CHPh] CH₂Cl₂ 2. H₂,Pd/C (10%) 3. HCl, THF

2-Allyl-2-(3-methoxymethoxycyclohexylmethoxy)-pent-4-ensäure-tert-butylester.

90

200 mg (3-Methoxymethoxycyclohexylmethoxy)-essigsäure-tert-butylester werden Tetrahydrofuran versetzt. Die Lösung wird 30 min bei 0°C gerührt. 1 ml gesättigte dann bei 0 °C jeweils 20 min gerührt und bei 0 °C mit 0,85 g Allylbromid in 1,5 ml Tetrahydrofuran/Hexanfraktion zugetropft. Die Lösung wird zunächst bei -78 °C, gekühlt. Anschließend werden 1,05 ml 2M Lithiumdiisopropylamid-Lösung in in 6 ml abs. Tetrahydrofuran gelöst und auf -78°C (Trockeneis/Aceton-Bad)

Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Heptan/Ethylacetat 10/1), wobei NH4CI-Lösung und 5 ml Ethylacetät werden zugesetzt und die Phasen werden getrennt. Die wäßrige Phase wird mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden über MgSO4 getrocknet und eingeengt. Der 160 mg monoallyliertes Produkt erhalten werden. Dieses wird in 6 ml abs.

dann bei 0 °C jeweils 20 min gerührt und bei 0 °C mit 0,85 g Allylbromid in 1,5 ml Tetrahydrofuran/Hexanfraktion zugetropft. Die Lösung wird zunächst bei -78 °C, Fetrahydrofuranversetzt. Die Lösung wird 2 h bei 0°C gerührt. 1 ml gesättigte Tetrahydrofuran gelöst und auf -78°C (Trockeneis/Aceton-Bad) gekühlt. Anschließend werden 1,05 ml 2M Lithiumdiisopropylamid-Lösung in

butylester als gelbes Öl erhalten werden. C21H36O5 (368,52), MS(ESI): 296,25 Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Heptan/Ethylacetat 5/1), wobei NH4CI-Lösung und 5 ml Ethylacetat werden zugesetzt und die Phasen werden 140 mg 2-Allyl-2-(3-methoxymethoxycyclohexylmethoxy)-pent-4-ensäure-tertgetrennt. Die wäßrige Phase wird mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden über MgSO4 getrocknet und eingeengt. Der

(3-Hydroxycyclohexylmethoxy)-cyclopentancarbonsaure-tert-butylester:

butylester werden in 5 mt Dichlormethan gelöst, unter einer Ar-Atmosphäre mit 10 mg Grubbs-Katalysator (Cl₂(Cy₃P)₂Ru=CHPh) versetzt und bei 40 °C 48 h gerührt. encarbonsäure-tert-butylester werden als braunes Öl erhalten. Dieses wird in 2 ml zugegeben und erneut entgast. Die Lösung wird mit Wasserstoff gesättigt und bei Kieselgel filtriert. 100 mg 1-(3-Methoxymethoxycyclohexylmethoxy)-cyclopent-3-140 mg 2-Allyl-2-(3-methoxymethoxycyclohexylmethoxy)-pent-4-ensäure-tent-10 ml Heptan/Ethylacetat (3/1) werden zugegeben und die Lösung wird über MeOH gelöst, entgast und mit Ar gesättigt. Dann werden 30 mg Pd/C (10%) Raumtemperatur über Nacht gerührt. Verdünnen mit 20 ml Ethylacetat und Filtration über Celite liefern 100 mg rohen 1-(3-

2

Dieser wird in 2 ml Tetrahydrofuran aufgenommen, mit 0,5 ml HCl (konz.) versetzt Chromatographie des Rückstandes an Kieselgel (Heptan/Ethylacetat 10/1 -> 1/1) Methoxymethoxycyclohexylmethoxy)-cyclopentancarbonsaure-tert-butylester. und über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Die Lösung wird mit gesättigter liefert 57 mg 1-(3-Hydroxycyclohexylmethoxy)-cyclopentancarbonsaure-tertbutylester als gelbes Öl. Dieses wird roh für die nächste Stufe eingesetzt NaHCO3-Lösung neutralisiert und dreimal mit Ethylacetat extrahiert. Die organischen Phasen werden über MgSO4 getrocknet und eingeengt.

1-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]cyclopentancarbonsaure-tert-butylester:

Dimethylformamid versetzt. Die Suspension wird 2 h bei Raumtemperatur gerührt and mit Methyl-tert-butylether und gesättigter NaCI-Lösung verdünnt. Die wäßrige Suspension wird 30 min bei Raumtemperatur gerührt, dann auf 0 °C gekühlt und Kieselgel (Heptan/Ethylacetat 99/ -> 10/1) liefert 20 mg eines Produktgemisches, 57 mg 1-(3-Hydroxycyclohexylmethoxy)-cyclopentancarbonsäure-tert-butylester Phase wird abgetrennt und mit Methyl-tert-butylether extrahiert. Die vereinigten cyclohexylmethoxyl-cyclopentancarbonsaure-tert-butylester It. LCMS enthält. nganischen Phasen werden mit gesättigter NaCI-Lösung gewaschen, über MgSO4 getrocknet und eingeengt. Chromatographie des Rückstandes an werden in 3 ml Dimethylformamid gelöst und mit 10 mg NaH versetzt. Die ropfenweise mit 150 mg Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethyliodid in 1 ml das den gewünschten 1-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-

1-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]cyclopentancarbonsäure

Dieses Gemisch wird ohne weitere Aufreinigung in der nächsten Stufe eingesetzt

C29H41NO5 (483,65), LCMS (ESI): 484,2 (MH⁺)

20 mg verunreinigter 1-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-cyclopentancarbonsäure-tert-butylester wird in 1 ml Trifluoressigsäure bei Raumtemperatur über Nacht gerührt. Die Lösung wird vollständig eingeengt und der Rückstand an Kieselgel chromatographiert (Heptan/Ethylacetat 10/1 -> 1/1 -> Methyl-tert-butylether), wobei 7,5 mg 1-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-cyclopentancarbonsäure erhalten werden. C25H33NO5 (427,55); LCMS 428,2 (MH+).

Beispiel 40:

2

LDANNel

LDA

5 3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexylmethoxy]-essigsäure-tert-butylester

25 g [3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-methanol werden zusammen mit 40 g Bromessigsäure-tert-butylester und 6,9 g

Tetrabutylammoniumhydrogensulfat in 300 ml Toluol gelöst und anschließend bei

Phase angesäuert und nochmals mit 200 ml Methyl-tert-butylether extrahiert. Die .0 °C 200 ml NaOH (50%ig) zugetropft. Bei 0 °C wird 1 h gerührt und dann auf Raumtemperatur erwärmt. Das Lösungsmittel wird entfernt und mit 3 x 100 ml vereinigten organischen Phasen werden mit gesättigter Natriumclorid -Lösung Methyl-tert-butylether extrahiert. Nach der dritten Extraktion wird die wässrige ausgeschüttelt, über Magnesiumsulfat getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Man erhält 27,8 g des 3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy) cyclohexylmethoxy]-essigsäure-tert-butylesters als gelbes Öl.

2-[3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexylmethoxy]-2-methyl-propionsäure tert-butylester

C₂₉H₄₂O₄Si (482.74), MS(ESI): 483 (M + H⁺)

butylesters werden in einem ausgeheizten 1L-Dreihals-Kolben vorgelegt, in 200 ml 20,0 g des 3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexylmethoxy]-essigsäure-terttrockenem Tetrahydrofuran gelöst, auf - 78 °C gekühlt und 83 ml

2

Innentemperatur nicht über – 65 °C ansteigt. Anschließend wird auf 0 °C erwärmt und 1 h gerührt, wobei sich die Lösung gelb färbt. Nach erneutem Abkühlen auf – Lithiumdiisopropylamid (2N in Tetrahydrofuran) langsam zugetropft, so dass die

70 °C werden 35,27 g Methyliodid zugetropft und 3 h bei 0 °C gerührt.

Reaktionskontrolle (DC und LCMS) ergibt die Bildung eines neuen Produktes Das Reaktionsgemisch wird mit 200 ml gesättigter Ammoniumchlorid-Lösung (Monomethyl Verbindung).

Reaktionssequenz zur geminalen Dimethylverbindung umgesetzt wird. Das Rohprodukt als dunkelrotes Öl, welches ohne Aufreinigung in der gleichen

2

versetzt und mit Wasser/Methyl-tert-butylether extrahiert. Man erhält das

112

erhält 16 g des 2-[3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexylmethoxy]-2-methyl-Rohprodukt wird an Kieselgel (Heptan/Ethylacetat 50:1 → 10:1) gereinigt. Man propionsäure-tert-butylesters als hellgelbes Öl.

C31H46O4Si (510.80), MS(ESI): 511 (M + H*)

2-(3-Hydroxy-cyclohexylmethoxy)-2-methyl-propionsäure-tert-butylester

16 g des 2-{3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexylmethoxy}-2-methyl-propionsäure-tert-butylesters werden in 100 ml Acetonitril gelöst und mit 62 ml Tetrabutylammoniumfluorid (1N Lösung in Tetrahydrofuran) versetzt. Nach 2 h Rühren bei 60 °C ist die Reaktion beendet und es wird im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wird aus Wasser/Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten org. Phasen werden mit gesättigter Natriumchlorid-Lösung ausgeschüttelt, über Magnesiumsulfat getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Das Rohprodukt wird an Kieselgel (Heptan/Ethylacetat 15:1 → 1:1) gereinigt. Man erhält 16 g des Produktes 2-(3-Hydroxy-cyclohexylimethoxy)-2-methyl-propionsäure-tert-butylester als farbloses Öl.

2

15 C₁₅H₂₈O₄ (272.39), MS(ESI): 273 (M + H⁺)

2-{3-[2-(4-Fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-yimethoxy]-cyclohexylmethoxy}-2-methyl-propionsäure-tert-butylester

0,05 g des Alkohols 2-(3-Hydroxy-cyclohexylmethoxy)-2-methyl-propionsäure-tert-butylester wird in Methyl-tert-butylether gelöst und mit 15 mg Natriumhydrid versetzt. Nach 15 Minuten Rühren bei Raumtemperatur werden 0.12 g 2-(4-Fluoro-phenyl)-4-iodmethyl-5-methyl-oxazol zugegeben und 12 h bei Raumtemperatur gerührt. Nach Zugabe von 2 ml 1N HCl wird mit Ethylacetat (2 x 5 ml) extrahiert, das Lösungsmittel im Vakuum entfernt und das Rohprodukt

7

anschließend über HPLC gereinigt. Man erhält 0.08 g der Verbindung 2-{3-{2-{4-Fluoro-phenyl}-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexylmethoxy}-2-methyl-propionsäure-tert-butylester als farbloses Öl C₂₆H₃₆FNO₅ (461.58), MS(ESI): 462 (M + H*)

2-{3-[2-(4-Fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexylmethoxy}-2-methyl-propionsaure

0,07 g des 2-{3-[2-(4-Fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexylmethoxy}-2-methyl-propionsäure-tert-butylesters wird in 1 ml

Dichlormethan gelöst, mit 1 ml Trifluoressigsäure versetzt und bei Raumtemperatur gerührt. Reaktionskontrolle (LCMS) ergibt nach 30 Minuten einen vollständigen Umsatz. Das Reaktionsgemisch wird mit Wasser / Dichlormethan ausgeschüttelt und nach Entfernen des Lösungsmittels im Vakuum mittels präparativer HPLC gereinigt. Man erhält 0,06 g der Carbonsäure 2-{3-[2-(4-Fluoro-nhenvll-5-methyl-nzazol-4-ylmethoxyl-cyclohexylmethoxyl-2-methyl-propringsäure

phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxyl-cyclohexylmethoxy}-2-methyl-propionsäure als farbloses Öl.

C₂₂H₂₈FNO₅ (405.47), MS(ESI): 406 (M + H⁺)

Beispiel 41:

Analog zu Beispiel 40 erhält man aus 2-(3-Hydroxycyclohexylmethoxy)-2-methyl-propionsäure-tert-butylester und 2-(3-Methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethyliodid 2-{(1S,3R}-3-{2-(3-Methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy}-cyclohexylmethoxy}-2-methyl-propionsäure.

C23H31NO6 (417,50) MS(ESI): 418 (M+H*)

Beispiel 42:

Analog zu Beispiel 40 erhält man aus 2-(3-Hydroxycyclohexylmethoxy)-2-methyl-propionsäure-tert-butylester und 2-(3-Trifluormethyl-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethyliodid 2-{(1S,3R)-3-[2-(3-Trifluormethyl-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexylmethoxy}-2-methyl-propionsäure.

 $C_{23}H_{28}F_{3}NO_{5}$ (455,47) MS(ESI): 456 (M + H $^{+}$)

Beispiel 43:

2

Analog zu Beispiel 40 erhält man aus 2-(3-Hydroxycyclohexylmethoxy)-2-methyl propionsäure-tert-butylester und 5-methyl-2-(5-methyl-furan-2-yl)-oxazol-4-ylmethyliodid 2-Methyl-2-((1R,3S)-3-[5-methyl-2-(5-methyl-furan-2-yl)-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexylmethoxy}-propionsäure.

20

C₂₁H₂₉NO₆ (391,46) MS(ESI): 392 (M + H⁺)

Beispiel 44:

Analog zu Beispiel 40 erhält man aus 2-(3-Hydroxycyclohexylmethoxy)-2-methyl-propionsäure-tert-butylester und 2-(3,4-Dimethoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmeth yliodid 2-{(1R,3S)-3-{2-(3,4-Dimethoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxyj-cyclohexylmethoxy)-2-methyl-propionsäure.

C₂₄H₃₃NO₇ (447,53) MS(ESI): 448 (M + H⁺)

2

Beispiel 45:

Analog zu Beispiel 40 erhält man aus 2-(3-Hydroxycyclohexylmethoxy)-2-methyl-propionsäure-tert-butylester und 5-Phenyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethyliodid 2-Methyl-2-[(1R,3S)-3-(5-phenyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxyj-propionsäure

C₂₈H₃₃NO₅ (463,57) MS(ESI): 464 (M + H⁺)

2

Beispiel 46:

Analog zu Beispiel 40 erhält man aus 2-(3-Hydroxycyclohexylmethoxy)-2-methyl-propionsäure-tert-butylester und 5-Methyl-2-(4-trifluoromethyl-phenyl)-oxazol-4-ylmethyliodid 2-Methyl-2-((1R,3S)-3-[5-methyl-2-(4-trifluoromethyl-phenyl)-oxazol-4-ylmethoxyj-cyclohexylmethoxy)-propionsäure

C₂₃H₂₈F₃NO₅ (455,47) MS(ESI): 456 (M + H⁺)

Beispiel 47:

Analog zu Beispiel 40 erhält man aus 2-(3-Hydroxycyclohexylmethoxy)-2-methylpropionsäure-tert-butylester und 2-(4-Methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-

ylmethyliodid 2-{(1R,3S}-3-[2-(4-Methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexylmethoxy}-2-methyl-propionsäure

2

15 C₂₃H₃₁NO₆ (417,50) MS(ESI): 418 (M + H⁺)

Beispiel 48:

2

Analog zu Beispiel 40 erhält man aus 2-(3-Hydroxycyclohexylmethoxy)-2-methylpropionsäure-tert-butylester und 5-Methyl-2-thiophen-2-yl-oxazol-4-ylmethyliodid 2-Methyl-2-[(1R,3S)-3-(5-methyl-2-thiophen-2-yl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-propionsäure

C₂₀H₂₇NO₅S (393,50) MS(ESI): 394 (M + H⁺)

j

Belspiel 49:

Analog zu Beispiel 40 erhält man aus 2-(3-Hydroxycyclohexylmethoxy)-2-methyl-propionsäure-tert-butylester und -methyl-2-(3-trifluoromethoxy-phenyl)-oxazol-4-ylmethyliodid 2-Methyl-2-[(1R,3S)-3-[5-methyl-2-(3-trifluoromethoxy-phenyl)-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexylmethoxy]-propionsäure

 $C_{23}H_{28}F_{3}NO_{6}$ (471,47) MS(ESI): 472 (M + H $^{+}$)

Beispiel 50:

2

Analog zu Beispiel 40 erhält man aus 2-(3-Hydroxycyclohexylmethoxy)-2-methyl-propionsäure-tert-butyjester und 5-methyl-2-(4-Isopropyl-phenyl)-oxazol-4-ylmethyliodid 2-Methyl-2-[(1R,3S)-3-(5-methyl-2-(4-Isopropyl-phenyl)-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-propionsäure.

2

 $C_{25}H_{35}NO_{5}$ (429,56) MS(ESI): 430 (M + H⁺)

25

Beispiel 51:

120

3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfanyl]-essigsäure:

Beispiel 52:

Analog zu Beispiel 40 erhält man aus 2-(3-Hydroxycyclohexylmethoxy)-2-methyl-propionsäure-tert-butylester und 5-methyl-2-m-toluyl-oxazol-4-ylmethyliodid 2-Methyl-2-[(1R,3S)-3-(5-methyl-2-m-toluyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethoxy]-propionsäure.

C₂₃H₃₁NO₅ (401,50) MS(ESI): 402 (M + H⁺)

5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-carboxaldehyd:

Innenthermometer, Tropftrichter mit Druckausgleich und Rückflusskühler mit 9,3 g LiAlH4 werden in einem trockenen Vierhalskolben mit Rührmotor,

Argonzuleitung (Absaugstück mit Hahn) mit 600 ml Diethylether überschichtet. Die carbonsäureethylester werden in 100 ml Diethylether gelöst und der Suspension Suspension wird auf 0°C gekühlt, 30 g 5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-

Reaktion beendet (DC(Heptan/Ethylacetat 1/1): R_{f,Eduki} = 0.66, R_{i.Produkt} = 0.18). §0 iropfenweise zugegeben. Nach einstündigem Rühren bei Raumtemperatur ist die g MgSO4, 300 ml Methyl-terl-butylether und 30 ml Ethylacetat werden

2

nacheinander zugegeben, und die Suspension wird bei Raumtemperatur gerührt Rückstand dreimal mit Ethylacetat gewaschen, und das Filtrat wird eingeengt wobei 24 g 5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-methanol als gelber Feststoff erhalten Dann wird die Mischung auf 0°C gekühlt, tropfenweise mit 90 ml 10N KOH versetzt und weitere 60 min gerührt. Die Feststoffe werden abfiltriert, der

°C 22.2 ml DMSO in 30 ml Dichlormethan so zugetropft, dass die Temperatur nichi Zu einer Lösung von 12 ml Oxalylchlorid in 150 ml Dichlormethan werden bei -78 werden. C12H13NO2 (203,24), LCMS(ESI): 204.1 (MH*).

2

auf 0 °C gebracht. Bei dieser Temperatur werden 100 ml Wasser zugegeben, und Dichlormethan/Chloroform (2/1) zugetropft, wobei die Temperatur nicht über -70 Vach beendeter Zugabe wird das Kühlbad entfernt und die Lösung unter Rühren über –70 °C steigt. Anschließend wird die Lösung 30 min bei dieser Temperatui °C steigt. Die Lösung wird 30 min bei dieser Temperatur gerührt. Anschließend werden 80 ml NEts so zugetropft, dass die Temperatur nicht über -70 °C steigt. gerührt. Dann werden 24 g 5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-methanol in 120 ml

2

die Mischung wird heftig bei Raumtemperatur gerührt. Die wäßrige Phase wird

25

122

werden mit gesättigter NH₄Cl-Lösung gewaschen, über MgSO₄ getrocknet und abgetrennt und mit Chloroform extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen eingeengt, wobei 23,8 g 5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-carbaldehyd als gelber Feststoff erhalten werden. C12H11NO2 (201,23), LCMS(ESI): 202,1 (MH*)

3-(tert-Butyldimethylsilanyloxy)-cyclohexyl]-carbonsäuremethylester:

47 g 6-Oxa-bicyclo[3.2.1]octan-7-on werden in 500 ml MeOH gelöst und mit 40,5 g NaOMe versetzt. Nach 2,5-stündigem Rühren bei Raumtemperatur werden 135 ml ssigsäure zugegeben und das Methanol weitgehend abdestilliert. Der Rückstand wird mit EthylacetatWasser aufgenommen, und die Phasen werden getrennt. Die

2

10,7 g des Rückstandes werden in 100 mt Dimethylformamid gelöst und mit 11,2 g werden über MgSO4 getrocknet und eingeengt, wobei der Methylester quantitativ als Rückstand erhalten wird.

wäßrige Phase wird mit Ethylacetat extrahiert, die vereinigten organischen Phasen

ert-Butyldimethylsilylchlorid versetzt. Bei 0 °C werden 11,5 g Imidazol zugegeben und die Lösung wird bei Raumtemperatur über Nacht gerührt. 200 ml gesättigte VaCI-Lösung werden zugesetzt und die Lösung wird dreimal mit Methyl-tert-

Butyldimethylsilanyloxy)-cyclohexyl]-carbonsäuremethylester werden als farbloses VaCI-Lösung gewaschen, über MgSO4 getrocknet und eingeengt. 16,4 g [3-(tertbutylether extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit gesättigter Öl erhalten. C14H28O3Si (272,46), MS(ESI): 273,13 (MH*).

3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexancarbonsäuremethylester:

25

1,35 g [3-(tert-Butyldimethylsilanyloxy)-cyclohexyl]-essigsäuremethylester werden bei Raumtemperatur zu einer Mischung von 4,0 ml HSiEt3 und 1,50 g BiBr3 in 20 Rückstand wird an Kieselgel chromatographiert (Dichlormethan/Methanol 100/1), ml Acetonitril getropft. Anschließend werden 1,51 g 5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-Raumtemperatur gerührt. Die Suspension wird filtriert und eingeengt. Der cyclohexancarbonsäuremethylester als heligelbes Öl erhalten werden carbaldehyd in 5 ml Acetonitril zugegeben und die Mischung 4 h bei wobei 1,20 g 3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-C20H25NO4 (343,43), LCMS(ESI): 344,1 (MH*)

3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyl]-methanol: 2

cyclohexancarbonsauremethylester in 5 ml Tetrahydrofuranwerden bei 0 °C zu 1,70 g 3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-

einer Suspension von 380 mg LiAIH4 in 50 ml Diethylether getropft und 2 h bei

124

Raumtemperatur gerührt. Dann wird die Mischung auf 0°C gekühlt, tropfenweise abfiltriert, der Rückstand dreimal mit Ethylacetat gewaschen, und das Filtrat wird mit 1 ml 10N KOH versetzt und weitere 60 min gerührt. Die Feststoffe werden eingeengt, wobei 1,55 g 3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyl]methanol als gelbes Öl erhalten werden. C19H25NO3 (315,42), MS(EI): 315.4 Raumtemperatur gerührt. 3 g MgSO4, 30 ml Methyl-tert-butylether und 3 ml Ethylacetat werden nacheinander zugegeben und die Suspension bei **₹**

4-(3-lodmethylcyclohexyloxymethyl)-5-methyl-2-p-tolyl-oxazol:

Zu 1,55 g 3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyl}-methanol in 20 ml Mischung 2 h bei Raumtemperatur gerührt. Dann werden 10 ml Dichlormethan odmethylcyclohexyloxymethyl)-5-methyl-2-p-tolyl-oxazol als gelben Feststoff. Toluol werden 1,56 g PPh3, 0,87 g Imidazol und 1,64 g lod gegeben und die organische Phase wird über MgSO4 getrocknet und eingeengt. Filtration des und 50 ml Methyl-tert-butylether verdünnt, die Phasen werden getrennt, die zugesetzt und weitere 60 min gerührt. Die Lösung wird mit 50 ml Wasser Rückstandes über Kieselgel mir Dichlormethan liefert 1,12 g 4-(3-C19H24INO2 (425,31); LCMS (ESI): 426.0 (MH*) 21

3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfanyl]essigsäureethylester:

p-totyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfanyl]-essigsäureethylester erhalten und die Lösung wird bei Raumtemperatur gerührt. Nach 1 h werden 20 ml Methyldie Phasen getrennt. Die wäßrige Phase wird mit Methyl-tert-butylether extrahiert, gewaschen, über MgSO4 getrocknet und eingeengt, wobei 117 mg 3-(5-Methyl-2-120 mg 4-(3-lodmethylcyclohexyloxymethyl)-5-methyl-2-p-tolyl-oxazol zugegeben 68 mg Mercaptoessigsäureethylester in 1,5 ml Dimethylformamid werden mit 50 tert-butylether, 15 ml gesättigte NaCl-Lösung und 15 ml Wasser zugegeben und mg KO'Bu versetzt und 1 h bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend werden die vereinigten organischen Phasen werden mit gesättigter NaCI-Lösung werden. C23H31NO4S (417,57); LCMS (ESI): 418,1 (MH*).

2

3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfanyl]-essigsäure:

126

gesättigte NaCI-Lösung, 5 ml Wasser und 20 ml Dichlormethan zugesetzt und die cyclohexylmethylsulfanyl]-essigsäure erhalten werden. C21H27NO4S (389,52); und bei Raumtemperatur über Nacht gerührt. Dann werden 2 ml 2N HCl, 10 ml essigsäureethylester in 3 ml Methanol gelöst werden mit 1 ml 2N KOH versetzt 117 mg 3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfanyl]-Phasen getrennt. Die organische Phase wird über MgSO4 getrocknet und eingeengt, wobei 100 mg 3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)--CMS(ESI): 390,1 (MH*)

Beisplel 53:

methyl-2-p-tolyl-oxazol und 2-Mercaptopropionsäureethylester 2-[3-(5-Methyl-2-p-Analog zu Beispiel 52 erhält man aus 4-(3-lodmethylcyclohexyloxymethyl)-5-Diastereomerengemisch. C22H29NO4S (403,54), LCMS(ESI): 404,1 (MH⁺). tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfanyl]-propionsäure als

Beispiel 54:

methyl-2-p-tolyl-oxazol und 2-Mercaptobuttersäuremethylester 2-[3-(5-Methyl-2-p-Analog zu Beispiel 52 erhält man aus 4-(3-lodmethylcyclohexyloxymethyl)-5-Diastereomerengemisch. C23H31NO4S (417,57), LCMS(ESI): 418,1 (MH*). olyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfanyl]-buttersäure als

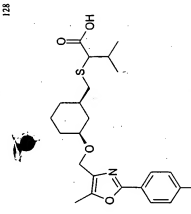
Beispiel 55:

methyl-2-p-tolyl-oxazol und 2-Mercaptoheptansäureethylester 2-[3-(5-Methyl-2-p-Analog zu Beispiel 52 erhält man aus 4-(3-lodmethylcyclohexyloxymethyl)-5-Diastereomerengemisch. C26H37NO4S (459,65), MS(ESI): 460,41 (MH*) tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfanyl]-heptansäure als

Beispiel 56:

2

methyl-2-p-tolyl-oxazol und 2-Mercapto-3-methylbuttersäuresäureethylester 2-{3-Analog zu Beispiel 52 erhält man aus 4-(3-lodmethylcyclohexyloxymethyl)-5methylbuttersäure als Diastereomerengemisch. C24H33NO4S (431,60), (5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfanyl]-3-LCMS(ESI): 432.2 (MH*). 2



Beispiel 57:

methyl-2-p-tolyl-oxazol und 2-Mercapto-2-methylpropionsäuresäureethylester 2-[3-Analog zu Beispiel 52 erhält man aus 4-(3-lodmethylcyclohexyloxymethyl)-5methylpropionsäure. C23H31NO4S (417,57), LCMS(ESI): 418,1 (MH*) (5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfanyl]-2-

Beispiel 58:

2

Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfanyl]-2-phenylessigsäure methyl-2-p-tolyl-oxazol und 2-Mercapto-2-phenylessigsäureethylester 2-[3-(5als Diastereomerengemisch. C27H31NO4S (465,62), MS(ESI): 466,39 (MH*). Analog zu Beispiel 52 erhält man aus 4-(3-lodmethylcyclohexyloxymethyl)-5-

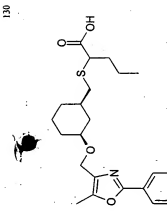
Beispiel 59:

methyl-2-p-tolyl-oxazol und 2-Mercapto-2-cyclohexylessigsäureethylester 2-[3-(5-Analog zu Beispiel 52 erhält man aus 4-(3-lodmethylcyclohexyloxymethyl)-5cyclohexylessigsäure als Diastereomerengemisch. C27H37NO4S (471,66), Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfanyl]-2-LCMS(ESI): 472,2 (MH*).

2

Beispiel 60: . 13

methyl-2-p-tolyl-oxazol und 2-Mercaptovaleriansäureethylester 2-[3-(5-Methyl-2-p-Analog zu Beispiel 52 erhält man aus 4-(3-lodmethylcyclohexyloxymethyl)-5-Diastereomerengemisch. C24H33NO4S (431,60), MS(ESI): 432,39 (MH*). tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfanyl]-valeriansäure als



Beispiel 61:

methyl-2-p-tolyl-oxazol und 1-Mercaptocyclobutancarbonsäureethylester 1-[3-(5-Analog zu Beispiel 52 erhält man aus 4-(3-lodmethylcyclohexyloxymethyl)-5cyclobutancarbonsäure. C24H31NO4S (429,58), MS(ESI): 430,35 Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfanyl]-(MH.)

Bausteinsynthese der 2-Mercaptobuttersäuremethylester 2-Mercaptobuttersäuremethylester

15

Zu 1,81 g 2-Brombuttersäuremethylester in 5 ml Dimethylformamid werden 1,43 g KSAc gegeben und die Mischung 12 h bei Raumtemperatur gerührt. Dann werden 25 ml Methyl-tert-butylether, 10 ml Wasser und 15 ml gesättigte NaCl-Lösung zugesetzt und die Phasen getrennt. Die wäßrige Phase wird mit Methyl-tert-butylether extrahiert, die vereinigten organischen Phasen werden mit gesättigter NaCl-Lösung gewaschen, über MgSO4 getrocknet und eingeengt, wobei 2-Acetylsulfanylbuttersäuremethylester als gelbes Öl erhalten werden. Dieses wird in 10 ml Methanol aufgenommen und mit 11 ml einer 1M NaSMe Lösung in Methanol versetzt und über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Das Lösungsmittel wird im Vakuum vollständig abdestilliert, der Rückstand mit 15 ml Methyl-tert-butylether und 20 ml Wasser aufgenommen, die Phasen werden getrennt, die organische Phase mit gesättigter NaCl-Lösung gewaschen und über MgSO4 getrocknet. Nach Einengen der Lösung im Vakuum werden 1,30 g 2-

2

Analog zu Bausteinsynthese der 2-Mercaptobuttersäuremethylester erhält man aus 2-Bromheptansäureethylester 2-Mercaptoheptansäureethylester.

Mercaptobuttersäuremethylester als gelbes Öl erhalten.

Analog zu Bausteinsynthese der 2-Mercaptobuttersäuremethylester erhält man aus 2-Brom-3-methylbuttersäuresäureethylester 2-Mercapto-3-methylbuttersäuresäureethylester.

132

Analog zur Bausteinsynthese der 2-Mercaptobuttersäuremethylester erhält man aus 2-Brom-2-methylpropionsäuresäureethylester 2-Mercapto-2-methylpropionsäuresthylester.

Analog zu Bausteinsynthese der 2-Mercaptobuttersäuremethylester erhält man aus 2-Brom-2-phenylessigsäureethylester 2-Mercapto-2-phenylessigsäureethylester.

Analog zu Bausteinsynthese der 2-Mercaptobuttersäuremethylester erhält man aus 2-Brom-2-cyclohexylessigsäuremethylester 2-Mercapto-2-cyclohexylessigsäuremethylester.

Analog zu Bausteinsynthese der 2-Mercaptobuttersäuremethylester erhält man aus 2-Bromvaleriansäureethylester 2-Mercaptovaleriansäureethylester.

Analog zu Bausteinsynthese der 2-Mercaptobuttersäuremethylester erhält man aus 1-Bromcyclobutancarbonsäureethylester 1-

Mercaptocyclobutancarbonsäureethylester.

9

134

Beispiel 62:

3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfinyl]-essigsäure:

eingeengt. Der Rückstand wird per HPLC gereinigt, wobei 6,6 mg eines farblosen Lösung und Methyl-tert-butylether werden zugegeben, die Phasen getrennt, die wäßrige Phase mit Methyl-tert-butylether extrahiert, die vereinigten organischen H2O2 versetzt und über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Gesättigte NH4CI-Phasen mit gesättigter NaCl-Lösung gewaschen, über MgSO4 getrocknet und essigsäure werden in 1,5 ml Trifluoressigsäure gelöst, bei 0 °C mit 6,3 µl 35% Feststoffs erhalten wurden. C21H27NO5S (405,52), LCMS(ESI): 406,1 (MH*) 65 mg 3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfanyl]-

2

Beispiel 63:

. 02

Analog zu Beispiel 62 erhält man aus 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfinylj-heptansäure als Diastereomerengemisch. cyclohexylmethylsulfanyl}-heptansäure 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-C26H37NO5S (475,65), MS(ESI): 476,18 (MH*).

Beispiel 64:

Analog zu Beispiel 62 erhält man aus 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)cyclohexylmethylsulfanyl]-2-methylpropionsäure 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-/methoxy)-cyclohexy/methylsulfinyl]-2-methylpropionsäure. C23H31NO5S (433,57), LCMS(ESI): 434,1 (MH⁺).

Belspiel 65:

- Analog zu Beispiel 62 erhält man aus 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)cyclohexylmethylsulfanyl]-3-methylbuttersäure 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfinyl]-3-methylbuttersäure als
 - Diastereomerengemisch. C24H33NO5S (447,60), MS(ESI): 448,43 (MH⁺)

Beispiel 66:

Analog zu Beispiel 62 erhält man aus 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfanyl]-valeriansäure 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfinyl]-valeriansäure als Diastereomerengemisch. C24H33NO5S (447,60), MS(ESI): 448,14 (MH*).

Beispiel 67:

3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfonyl]-essigsaure;

65 mg 3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfanyl]-essigsäure werden in 1,5 ml Trifluoressigsäure gelöst, bei 0 °C mit 21,5 µl 35% H2O2 versetzt und über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Gesättigte NH4Cl-Lösung und Methyl-tert-butylether werden zugegeben, die Phasen getrennt, die wäßrige Phase mit Methyl-tert-butylether extrahiert, die vereinigten organischen Phasen mit gesättigter NaCl-Lösung gewaschen, über MgSO4 getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wird per HPLC gereinigt, wobei 6,6 mg eines farblosen Feststoffs erhalten wurden. C21H27NO6S (421,52), LCMS(ESI): 422,1 (MH*).

Beispiel 68:

Analog zu Beispiel 67 erhält man aus 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfanyl]-heptansäure 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfonyl]-heptansäure als Diastereomerengemisch. C26H37NO6S (491,65), MS(ESI): 492,42 (MH*).

70

Beispiel 69:

Analog zu Beispiel 67 erhält man aus 2-{3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfanyl]-2-methylbuttersäure 2-{3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfonyl]-2-methylbuttersäure. C23H31NO6S (449,57), LCMS(ESI): 450,1 (MH*).

Beispiel 70:

15 Analog zu Beispiel 67 erhält man aus 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfanyl]-3-methylbuttersäure 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfonyl]-3-methylbuttersäure als Diastereomerengemisch. C24H33NO6S (463,60), LCMS(ESI): 464,1 (MH*).

Beispiel 71:

Analog zu Beispiel 67 erhält man aus 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfanyl]-valeriansäure 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethylsulfonyl]-valeriansäure als Diastereomerengemisch. C24H33NO6S (463,60), MS(ESI): 464,14 (MH*).

Beispiel 72:

2

(S)-3-Methyl-2-{[3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethyl}-

s amino}-buttersaure

(COCI)₂, DMSO NEI₃, CH₂CI₂

(S)-Valin-tert-butylester NaBH(OAc)₃

CH₂Ct₂

3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexancarbaldehyd

Dann werden 1,5 g 3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyl]-methanol Zu 0,48 ml Oxalylchlorid in 15 ml Dichlormethan werden bei -78 °C 089 ml DMSO in 2 ml Dichlormethan so zugetropft, dass die Temperatur unter -78 °C bleibt. Die in 1 mt Dichlormethan so zugetropft, dass die Temperatur -70 °C nicht übersteigt. Nach beendeter Zugabe wird die Lösung 30 min bei dieser Temperatur gerührt. Lösung wird 30 min bei dieser Temperatur gerührt. Dann werden 3,2 ml NEt3

zugetropft, das Kühlbad wird entfernt und die Lösung auf 0 °C erwärmt. Bei dieser Temperatur werden 10 ml Wasser zugegeben, und die Mischung wird heftig bei wobei 1,50 g 3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexancarbaldehyd gesättigter NH₄CI-Lösung gewaschen, über MgSO₄ getrocknet und eingeengt, Dichlormethan extrahlert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit Raumtemperatur gerührt. Die wäßrige Phase wird abgetrennt und mit

2

TFA

erhalten werden. C19H23NO3 (313,40); LCMS (ESI): 314,1 (MH*).

(S)-3-Methyl-2-{[3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethyl]amino}-buttersäure-tert-butylester

70

Dies Suspension wird 2 h bei 0°C gerührt, dann mit 3 ml gesättigter NH4Cl-Lösung gelöst. Dann werden 500 mg Molsieb 4 Å zugegeben und die Suspension wird auf MgSO4 getrocknet und eingeengt, wobei 760 mg (S)-3-Methyl-2-[[3-(5-methyl-2-p-511 mg 3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexancarbaldehyd, 0,9 ml 0°C gekühlt. 414 mg Natriumtriacetoxyborhydrid werden portionsweise zugesetzt. Dichlormethan extrahiert, und die vereinigten organischen Phasen werden über HOAc und 310 mg (S)-Valin-tert-butylester werden in 5 ml abs. Dichlormethan versetzt und weitere 10 min gerührt. Jeweils 10 ml Wasser und Dichlormethan tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethyi]-amino}-būttersäure-tert-butylester werden zugegeben, die Phasen werden getrennt, die wäßrige Phase wird mit erhalten werden. C28H42N2O4 (470,66); MS (ESI): 471.50 (MH⁺).

2

(S)-3-Methyl-2-[[3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethyl]amino}-buttersäure

cyclohexylmethyl]-amino}-buttersäure-tert-butylester werden in 1 ml Ameisensäure gelöst und mit 0,5 ml Trifluoressigsäure versetzt. Die Lösung wird 18 bei 40 mg (S)-3-Methyl-2-{[3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-

20

142

farbloser Feststoff erhalten werden. C24H34N2O2.C2HF3O2 (414,55); MS(ES-): HPLC gereinigt, wobei 28,2 mg (S)-3-Methyl-2-[[3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-Raumtemperatur gerührt, dann vollständig eingeengt. Der Rückstand wird per ylmethoxy)-cyclohexylmethyl}-amino}-buttersäure Trifluoressigsäuresalz als 413,28 (M*-H)

Beispiel 73:

.

(S)-2-{Acetyl-[3-(5-methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethyl]-amino}-3-methylbuttersäure



(S)-2-(Acetyl-[3-(5-methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethyl]-amino} 3-methylbuttersäure

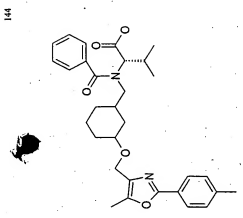
verdünnt, die wäßrige Phase wird abgetrennt und mit Dichlormethan extrahiert, die methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethyl]-amino}-3-methylbuttersäure Raumtemperatur über Nacht stehen gelassen. Das Lösungsmittel wird vollständig abdestilliert, der Rückstand per HPLC gereinigt, wobei 17 mg (S)-2-{Acetyl-[3-(5-Raumtemperatur gerührt. Dann wird die Lösung mit Wasser und Dichlormethan cyclohexylmethyl]-amino}-buttersäure-tert-butylester in 0,5 ml Dichlormethan vereinigten Phasen werden über MgSO4 getrocknet und eingeengt. Der werden mit 12 µl Acetylchlorid und 22 µl Pyridin versetzt und 18 h bei erhalten werden. C26H36N2O5 (456,59); LCMS (ESI):457,36 (MH*) Rückstand wird in 0,5 ml Trifluoressigsäure aufgenommen und bei 40 mg (S)-3-Methyl-2-{[3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy}-

Beispiel 74:

20

2

Analog zu Beispiel 73 erhält man aus (S)-3-Methyl-2-[[3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazolcyclohexylmethyl]-amino}-3-methylbuttersäure. C31H38N2O5 (518,29); LCMS Benzoylchlorid (S)-2-{Benzoyl-{3-(5-methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethyl]-amino}-buttersäure-tert-butylester und (ESI):519,54 (MH*)



Beispiel 75:

Analog zu Beispiel 73 erhält man aus (S)-3-Methyl-2-[[3-(5-methyl-2-tolyl-oxazol-Imethoxy)-cyclohexylmethyl]-amino}-3-methylbuttersäure. C25H36N2O6S Methylsulfonylchlorid (S)-2-{Methylsulfonyl-[3-(5-methyl-2-p-tolyloxazol-4-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethyl]-amino}-buttersäure-tert-butylester und (492,23); LCMS (ESI): 493,26 (MH*).

Beispiel 76:

2

Analog zu Beispiel 73 erhält man aus (S)-3-Methyl-2-[[3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethyl]-amino}-buttersäure-tert-butylester und

Methylsulfonylchlorid in Triethylamin (S)-2-{Methylsulfonylmethylsulfonyl-{3-(5-

methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethyl]-amino}-3methylbuttersäure, C26H38N2O8S2 (570,21); LCMS (ES-): 569,23 (M*-H).

Beispiel 77:

Analog zu Beispiel 73 erhält man aus (S)-3-Methyl-2-[[3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethyl]-amino}-buttersäure-tert-butylester und p-Toluolsulfonylchlorid (S)-2-{p-Toluolsulfonyl-[3-(5-methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethyl]-amino}-3-methylbuttersäure. C31H40N2O6S (568,26); LCMS (ESI): 569,35 (MH⁺).

Beispiel 78:

Analog zu Beispiel 73 erhält man aus (S)-3-Methyl-2-{[3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethyl]-amino}-buttersäure-tert-butylester und Chlorameisensäuremethylester (S)-2-{Methoxycarbonyl-{3-(5-methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexylmethyl]-amino}-3-methylbuttersäure. C26H36N2O6 (472,26), LCMS (ESI): 473,37 (MH*).

Beispiel 79:

2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxymethyl)-cyclohexylmethoxy]-2methylpropionsäure:

148

(3-Methoxymethoxymethylcyclohexylmethyl)-methanol:

Diisopropylethylamin versetzt und 15 h bei Raumtemperatur gerührt. Die Lösung organische Phase wird abgetrennt. Die wäßrige Phase wird mit Dichlormethan 1,70g g 3-Hydroxymethylcyclohexancarbonsäuremethylester werden in 20 ml extrahiert, die vereinigten organischen Phasen werden über Magnesiumsulfat wird mit 50 ml gesättigter NH4Cl-Lösung und 50 ml Wasser vesetzt, die Dichlormethan gelöst und mit 1,60 g Methoxymethylchlorid und 2,60 g getrocknet und eingeengt. Man erhält 2,0 g 3-

Raumtemperatur gerührt. Nach 2 h werden bei 0°C 5 ml Ethylacetat, 40 ml Methyltert-butylether und 3 g MgSO4 zugegeben. Anschließend werden 15 ml 10N KOH Methoxymethoxymethylcyclohexancarbonsäuremethylester als gelbes Öl. Dieses zugetropft. Die Suspension wird 3 h gerührt, über Celite filtriert, und das Filtrat eingeengt, wobei 1,65 g (3-Methoxymethoxymethylcyclohexyl)-methanol als farbloses OI erhalten werden. C10H20O3 (188,27), MS(ESI): 189,2 (MH*). wird in 50 ml Diethylether gelöst und mit 350 mg LiAlH4 versetzt und bei

[3-(Methoxymethoxymethyl)-cyclohexylmethoxy]-essigsäure-tert-butylester:

1,65 g (3-Methoxymethoxymethylcyclohexyl)-methanol und 5,1 g Bromessigsäuregekühlt. 20 ml 50% NaOH werden zur Suspension gegeben. Die Mischung wird 6 Tetrabutylammoniumhydrogensulfat versetzt. Die Suspension wird auf 10°C tert-butylester werden in 20 ml Toluol gelöst und mit 1,50 g

h bei 10 °C gerührt, dann wird die wäßrige Phase abgetrennt und mit Methyl-tertbutylether extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden über MgSO4 (Heptan/Ethylacetat 10/1 -> 2/1) werden 2,23 g [3-(Methoxymethoxymethyl)getrocknet und eingeengt. Nach Flash-Säulenchromatographie an Kieselgel cyclohexylmethoxy]-essigsäure-tert-butylester als farbloses Öl erhalten. C16H30O5 (302,41), MS(ESI): 320,30 (M+NH4⁺)

[3-(tert-Butyldimethylsilanyloxymethyl)-cyclohexylmethoxyl-essigsäure-tert-

butylester:

2

Wasser und 30 ml Methyl-tert-butylether zugegeben, die Phasen getrennt, und die ges. NaCl-Lösung gewaschen, über MgSO4 getrocknet und eingeengt. Man erhält Butyldimethylsilylchlorid versetzt. Dann wird die Lösung auf 0 °C gekühlt, und 160 organischen Phasen werden über MgSO4 getrocknet und eingeengt. Nach Flash 1,9 g [3-(Methoxymethoxymethyl)-cyclohexylmethoxy]-essigsäure-tert-butylester butylether versetzt. Die Phasen werden getrennt, die organische Phase wird mit werden in 10 ml Tetrahydrofuran gelöst, mit 5 ml konz. HCl versetzt und 2 h bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend werden 10 ml ges. NaCl-Lösung, 10 ml gerühn, dann mit 20 ml ges. NaCl-Lösung, 10 ml Wasser und 30 ml Methyl-tert-350 mg [3-(tert-Butyldimethylsilanyloxymethyl)-cyclohexylmethoxy]-essigsäure erhalten (DC(Heptan/Ethylacetat 2/1): R_{(Edukt} = 0.68, R_{(Produkt} = 0.18). 260 mg Hydroxymethylcyclohexylmethoxy)-essigsäure-tert-butylester als farbloses Öl mg Imidazol werden zugegeben. Die Lösung wird bei Raumtemperatur 15 h Chromatographie an Kieselgel (Heptan/Ethylacetat 3/1) werden 600 mg (3wäßrige Phase wird mit Methyl-tert-butylether extrahiert. Die vereinigten davon werden in 5 ml Dimethylformamid gelöst und mit 170 mg tert-

2

25

tert-butylester als farbloses OI. C20H40O4Si (372,36); LCMS (ESI): 390,3 (M+NH4*).

50

2-[3-(tert-Butyldimethylsilanyloxymethyl)-cyclohexylmethoxy]-2methylpropionsäure-tert-butylester:

250 mg [3-(tert-butyldimethylsilanyloxymethyl)-cyclohexylmethoxy]-essigsäure-tertges. NH4CI-Lösung und 10 ml Wasser werden zugesetzt und die Phasen werden ithiumdiisopropylamid-Lösung in Tetrahydrofuran/Hexanfraktion zugetropft. Die -ðsung wird zunächst bei -78 °C 20 min gerührt, dann auf 0°C erwärmt (Eisbad) und mit 950 mg Methyliodid versetzt. Die Lösung wird 1 h bei 0°C gerührt. 1 ml getrennt. Die wäßrige Phase wird mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten butylester werden in 10 ml abs. Tetrahydrofuran gelöst und auf –78°C organischen Phasen werden über MgSO4 getrocknet und eingeengt. (Trockeneis/Aceton-Bad) gekühlt. Anschließend werden 1,70 ml 2M

organischen Phasen werden über MgSO4 getrocknet und eingeengt. 220 mg 2-[3jes. NH4Cl-Lösung und 10 ml Wasser werden zųgesetzt und die Phasen werden .ithiumdiisopropylamid-Lösung in Tetrahydrofuran/Hexanfraktion zugetropft. Die "ösung wird zunächst bei –78 °C 20 min gerührt, dann auf 0°C erwärmt (Eisbad) und mit 950 mg Methyliodid versetzt. Die Lösung wird 1 h bei 0°C gerührt. 1 ml tert-butyldimethylsilanyloxymethyl)-cyclohexylmethoxyl-2-methylpropionsäurelert-butylester werden als hellgelbes Öl erhalten. DC(Heptan/Ethylacetat 4/1): getrennt. Die wäßrige Phase wird mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten Rohprodukt wird in 10 ml abs. Tetrahydrofuran gelöst und auf -78°C Trockeneis/Aceton-Bad) gekühlt. Anschließend werden 1,70 ml 2M R, Edukt = 0,66, R, Produkt = 0,80

2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxymethyl)-cyclohexylmethoxy]-2-methylpropionsäure:

50 mg 2-[3-(tert-butyldimethylsilanyloxymethyl)-cyclohexylmethoxyl-2-methylpropionsäure-tert-butylester werden zu einer Mischung von 20 mg BiBr3 und 30 mg HSiEt₃ in 0,5 ml Acetonitril gegeben. 38 mg 5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-

carbaldehyd in 0,2 ml Acetonitril werden zugetropft, und die Mischung wird über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Der entstandene schwarze Feststoff wird abfiltriert, das Filtrat eingeengt und mit 1 ml Trifluoressigsäure aufgenommen. Die Lösung wird über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Das Lösungsmittel wird im Vakuum abdestilliert und der Rückstand per HPLC gereinigt. 3,4 mg 2-[3-(5-

15 Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxymethyl)-cyclohexylmethoxyl-2methylpropionsäure werden als farbloses Öl erhalten. C24H33NO5 (415,24); MS (ES-): 414,25 (M-H⁺).

Beispiel 80:

2

Analog zu Beispiel 79 erhält man aus [3-(Methoxymethoxymethyl)-cyclohexylmethoxy)-essigsäure-tert-butylester, Methyliodid, Ethyliodid und 5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-carbaldehyd 2-[3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxylmethyl)-cyclohexylmethoxy]-2-methylbuttersäure. C25H35NO5 (429,25);

MS (ES-): 428,22 (M-H⁺).

25

Beispiel 81

4-{cis-3-[2-(3-Methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyl}buttersäure

cis-3-Allyl-cyclohexanol

2

ml Diethylether, zugegeben. Man rührt 48 Stunden bei Raumtemperatur nach. Das Reaktionsgemisch wird durch Zugabe 1M HCI abgelöscht, die wäßrige Phase mit Nach beendeter Gasentwicklung werden 12.4 g 3-Allylcylohexanon, gelöst in 50 vereinigten organischen Phasen werden mit 2N NaOH gewaschen, über MgSO4 87 ml einer 1 molaren Lösung von Lithiumdiisobutylaluminiumhydrid in n-Hexan Rückstand wird an Kieselgel mit dem Laufmittel n-Heptan: Ethylacetat = 15:1 => werden in 100 ml Diethylether gelöst und bei 0°C mit 7 ml Isopropanol versetzt. Natriumchlorid gesättigt und fünfmal mit je 200 ml Ethylacetat extrahiert. Die getrocknet und anschließend das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Der

15

154

5:1 gereinigt. Man erhält 6.8 g cis-3-Allyl-cyclohexanol als ÖI. C9H16O (140.23), MS(ESI): 141 (M+H⁺), R_i(n-Heptan:Ethylacetat = 2:1) = 0.22.

4-(cis-3-Allyl-cyclohexyloxymethyl)-2-(3-methòxy-phenyl)-5-methyl-oxazol

phenyl)-5-methyl-oxazol als Öl. C21H27NO3 (341.45), MS(ESI): 342 (M+H⁺), R_in-Minuten werden 4 g 4-lodmethyl-5-methyl-2-(3-methoxy-phenyl)--oxazol gelöst in 1.8 g cis-3-Allyl-cyclohexanol werden in 20 ml Dimethylformamid gelöst und mit nach. Dann wird 200 ml Methy-tert-buthylether zum Reaktionsgemisch gegeben gereinigt. Man erhält 750 mg 4-(cis-3-Allyl-cyclohexyloxymethyl)-2-(3-methoxy-20 ml Dimethylformamid zugetropft. Man rührt 1 Stunde bei Raumtemperatur und dreimal mit Wasser gewaschen. Die organische Phase wird über MgSO4 770 mg Natriumhydrid (60%ige Suspension in Paraffinöl) versetzt. Nach 30 Rückstand wird an Kieselgel mit dem Laufmittel n-Heptan:Ethylacetat≖ 10:1 getrocknet und anschließend das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Der Heptan:Ethylacetat = 2:1) = 0.26.

2

(cis-3-[2-(3-Methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyl}acetaldehyde

750 mg 4-(cis-3-Allyl-cyclohexyloxymethyl)-2-(3-methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol werden in 20 ml Diethylether gelöst und mit 1.4 g Natriumperiodat, gelöst in 20 ml Wasser versetzt. Man gibt bei 0°C 1 ml einer Osmiumtetroxid-Lösung

(2.5Gewichts% in tert-Butanol) hinzu und rührt kräftig bei Raumtemperatur nach. Nach 8 Stunden wird 100 ml Methyl-tert-butyl-ether zugegeben und mit einer gesättigten Natriumthiosulfat-Lösung gewaschen. Die organische Phase wird über MgSO4 getrocknet und anschließend das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Man erhält 740 mg (cis-3-[2-(3-Methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyl}-acetaldehyde als gelbbraunes Ot. C20H25NO4 (343.43), MS(ESI): 344 (M+H*), R₁(n-Heptan:Ethylacetat = 2:1) = 0.10.

4-{cis-3-[2-(3-Methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyl}-but-2-ensäure-ethylester

280 mg {cis-3-[2-(3-Methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyl}acetaldehyde werden in 10 ml Dichlormethan gelöst und mit 370 mg
(Triphenylphosphoranylidene)-essigsäureethylester versetzt. Man rührt 3 Stunden
bei Raumtemperatur nach. Das Gemisch wird mit gesättigter NatriumchloridLösung gewaschen, über MgSO4 getrocknet und anschließend das Lösungsmittel
im Vakuum entfernt. Der Rückstand wird an Kieselgel mit dem Laufmittel nHeptan:Ethylacetat= 5:1 gereinigt. Man erhält 190 mg 4-{cis-3-{2-(3-Methoxyphenyl}-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxyl-cyclohexyl}-but-2-ensäure-ethylester als Öt.
C24H31NÖ5 {413.52}, MS(ESI): 414 {M+H*}, R_i(n-Heptan:Ethylacetat = 2:1) =
0.30.

4-{cis-3-[2-(3-Methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyl)-buttersäureethylester

HZ/Pd O

190 mg 4-{cis-3-[2-(3-Methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyl}-but-2-ensäure-ethylester werden in 25 ml Methanol gelöst und mit 20 mg Pd (10% auf Aktivkohle) versetzt. Es wird unter einer Wasserstoffatmosphäre 7 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Der Katalysator wird über Celite abfiltriert und das Filtrat im Vakuum eingeengt. Man erhält 110 mg 4-{cis-3-[2-(3-Methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyl}-buttersäureethylester als Öl. C24H33NO5 (415.53), MS(ESI): 416 (M+H*).

4-{cis-3-[2-(3-Methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyl}buttersäure

110 mg 4-{cis-3-[2-(3-Methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyl}-buttersäureethylester werden in 5 ml einer Mischung aus Tetrahydrofuran und Wasser im Verhältnis 2:1 gelöst und mit 20 mg Lithiumhydroxid versetzt. Man rührt 12 Stunden bei Raumtemperatur nach. Durch Zugabe von 1N HCl wird das Gemisch angesäuert und mit Ethylacetat extrahiert. Die organische Phase wird über MgSO4 getrocknet und anschließend das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Der Rückstand wird durch RP-HPLC gereinigt. Nach Gefriertrocknung erhält man 24 mg 4-{cis-3-[2-(3-Methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyl}-buttersäure als Lyophilisat. C22H29NO5 (387.48), MS(ESI): 388 (M+H*).

Beispiel 82

Analog zu Beispiel 81 wurde aus (cis-3-[2-(3-Methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4yimethoxy]-cyclohexyl}-acetaldehyde und 2-(Triphenylphosphoranylidene)propionsaureethylester 4-{cis-3-[2-(3-Methoxy-phenyl}-5-methyl-oxazol-4ylmethoxy]-cyclohexyl}-2-methyl-buttersäure erhalten

C23H31NO5 (401.51), MS(ESI): 402 (M+H*).

Beispiel 83 2

2-Ethyl-4-{cis-3-[2-(3-methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyl}buttersäure 2-Ethyl-4-{cis-3-[2-(3-methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyl}but-2-ensäure-ethylester

12

20°C mit 0.5 ml einer 2.5 M n-Butyllithium-lösung in n-Hexan versetzt. Man rührt 1 langsam auf Raumtemperatur erwärmt, es werden 0.5 ml Wasser zugegeben, der 0.4 ml Triethylphosphonobutyrat werden in 5 ml Tetrahydrofuran gelöst und bei -Stunde bei –20°C nach, dann werden 386 mg {cis-3-[2-(3-Methoxy-phenyl)-5-Tetrahydrofuran, zugegeben. Nach 30 Minuten wird das Reaktionsgemisch methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyl}-acetaldehyde, gelöst in 4 ml

20

158

das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Man erhält 750 mg 2-Ethyl-4-{cis-3-{2-(3-Rückstand mit Ethylacetat verdünnt, über MgSO4 getrocknet und anschließend methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyl}-but-2-ensäureethytester als Öl. C26H35NO5 (441.57), MS(ÈSI): 442 (M+H⁺) Analog zu Beispiel 81 wurde aus 2-Ethyl-4-{cis-3-[2-(3-methoxy-phenyl)-5-methylmethoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyl}-buttersäure erhalten. oxazol-4-yimethoxy]-cyclohexyl}-but-2-ensäure-ethylester 2-Ethyl-4-{cis-3-[2-(3-

C24H33NO5 (415.53), MS(ESI): 416 (M+H*).

Beispiel 84

/Imethoxy]-cyclohexyl}-acetaldehyde und Triethylphosphonopentanoat 2-(2-{cis-3-Analog zu Beispiel 83 wurde aus {cis-3-[2-(3-Methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-Z-(3-Methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyl}-ethyl) pentansäure erhalten.

C25H35NO5 (429.56), MS(ESI): 430 (M+H⁺)

Beispiel 85

2,2-Dimethyl-4-[cis-3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyl]buttersäure

(cis-3-Allyl-cyclohexyloxy)-tert-butyl-diphenyl-silane

8

6.8 g cis-3-Allyl-cyclohexanol werden mit 15 ml ter-Butyldiphenylsilylchlorid, 5g Imidazol und 200 mg Dimethylaminopyridin in 100 ml Dimethylformamid gelöst und 12 h bei Raumtemperatur gerührt. Es werden 400 ml Methyltert-buthylether zum Reaktionsgemisch gegeben und dreimal mit Wasser gewaschen. Die organische Phase wird über MgSO4 getrocknet und anschließend das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Man erhält 20.5 g (cis-3-Allyl-cyclohexyloxy)-tert-butyl-diphenyl-silane als Öl. C25H34Osi (378.64), MS(ESI): 379 (M+H⁺), R₍n-Heptan:Ethylacetat = 2:1) = 0.93.

[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-acetaldehyde

2

5.5 g (cis-3-Allyl-cyclohexyloxy)-tert-butyl-diphenyl-silane werden in 100 ml
Diethylether gelöst und mit 9.4 g Natriumperiodat, gelöst in 100 ml Wasser, versetzt. Man gibt bei 0°C 15 ml einer Osmiumtetroxid-Lösung (2.5Gewichts% in tert-Butanot) hinzu und rührt kräftig bei Raumtemperatur nach. Nach 5 Stunden werden weiter 5g Natriumperiodat zugegeben und nochmals 3 Stunden bei werden weiter 5g Natriumperiodat zugegeben und nochmals 3 Stunden bei
Raumtemperatur gerührt. Danach wird das Reaktionsgemisch durch Zugabe von 300 ml Methyl-tert-buthylether verdünnt und mit gesättigter Natriumthiosulfat-Lösung gewaschen. Die organische Phase wird über MgSO4 getrocknet und anschließend das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Man erhält 6 g [cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-acetaldehyde als gelbbraunes Öl.

C24H32O2Si (380.61), MS(ESI): 381 (M+H*), R_i(n-Heptan:Ethylacetat = 5:1) =

4-[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-but-2-ensaure-tert-butylester

erhitzt. Das Gemisch wird mit gesättigter Natriumchlorid-Lösung gewaschen, über gereinigt. Man erhält 2.4 g 4-[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-but-MgSO4 getrocknet und anschließend das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Der essigsäuretertbutylester versetzt. Es wird 1 Stunde unter Rückfluss zum Sieden 3.4 g [cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-acetaldehyde werden in 2-ensäure-tert-butylester als ÖI. C30H42O3Si (478.75), MS(ESI): 479 (M+H⁺), Rückstand wird an Kieselgel mit dem Laufmittel n-Heptan Ethylacetat= 20:1 100 ml Dichlormethan gelöst und mit 5g (Triphenylphosphoranylidene)- $R_i(n-Heptan:Ethylacetat = 5:1) = 0.56.$

2

4-[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-butansäure-tert-butylester

2

Raumtemperatur gerührt. Der Katalysator wird über Celite abfiltriert und das Filtrat cyclohexyl]-butansäure-tert-butylester als ÖI. C30H44O3Si (480.75), MS(ESI): 481 im Vakuum eingeengt. Man erhält 2.3 g 4-[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-Aktivkohle) versetzt. Es wird unter einer Wasserstoffatmosphäre 7 Stunden bei 2.4 g 4-[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-but-2-ensäure-tertbutylester werden in 35 ml Methanol gelöst und mit 200 mg Pd (10% auf

50

4-[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-2,2-dimethyl-buttersaure-tertbutylester

29

werden in 20 ml Tetrahydrofuran gelöst und bei -78°C mit 3.1 ml einer 2M Lösung von Lithiumdiisopropylamid in Tetrahydrofuran versetzt. Man rührt 2 Stunden bei – 2 g 4-[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-butansäure-tert-butylester erwärmen. Danach wird das Reaktionsgemisch durch Zugabe von 150 ml Methyl-78°C nach, dann wird das Reaktionsgemisch auf -30 °C erwärmt und mit 1.6 ml Methyliodid versetzt. Innerhalb von 12 Stunden lässt man auf Raumtemperatur "ösungsmittel im Vakuum entfernt. Der Rückstand wird an Kieselgel mit dem ert-buthylether verdünnt und mit gesättigter NaCI-Lösung gewaschen. Die organische Phase wird über MgSO4 getrocknet und anschließend das

2

Monomethylierten Produktes. Dieses Produkt wird in 20 ml Tetrahydrofuran gelöst Fetrahydrofuran versetzt. Man rührt 2 Stunden bei -78°C nach, dann wird das Reaktionsgemisch auf 0 °C erwärmt und nach 10 Minuten bei 0°C mit 2.5 ml und bei -78°C mit 6 ml einer 2M Lösung von Lithiumdiisopropylamid in Laufmittel n-Heptan: Ethylacetat = 10:1 gereinigt. Man erhält 2.1 g des

erwärmen. Danach wird das Reaktionsgemisch durch Zugabe von 150 ml Methyl-3utyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-2,2-dimethyl-buttersäure-tert-butylester als Laufmittel n-Heptan: Ethylacetat = 10:1 gereinigt. Man erhält 1.8 g 4-[cis-3-(tert-Methyliodid versetzt. Innerhalb von 12 Stunden lässt man auf Raumtemperatur -ösungsmittel im Vakuum entfernt. Der Rückstand wird an Kieselgel mit dem tert-buthylether verdünnt und mit gesättigter NaCI-Lösung gewaschen. Die organische Phase wird über MgSO4 getrocknet und anschließend das C32H48O3Si (508.82), R_i(n-Heptan:Ethylacetat = 5:1) = 0.49.

4-(cis-3-Hydroxy-cyclohexyl)-2,2-dimethyl-buttersäure-tert-butylester



2 g 4-[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-2,2-dimethyl-buttersäuretert-butylester werden in 10 ml Tetrahydrofuran gelöst und mit 8 ml einer 1 M Lösung von Tetrabutylammoniumfluorid in Tetrahydrofuran versetzt. Man rührt bel 2 Stunden bei 60°C nach. Das Reaktionsgemisch wird im Vakuum eingeengt und an Kieselgel mit dem Laufmittel n-Heptan:Ethylacetat = 20:1 => 1:1 gereinigt. Man erhält 730 mg.4-(cis-3-Hydroxy-cyclohexyl)-2,2-dimethyl-buttersäure-tert-butylester als Öt. C16H30O3 (270.42), R₁(n-Heptan:Ethylacetat = 5:1) = 0.22.

10 2,2-Dimethyl-4-[cis-3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyl]buttersäure-tert-butylester

365 mg 4-(cis-3-Hydroxy-cyclohexyl)-2,2-dimethyl-buttersäure-tert-butylester werden zusammen mit 850 mg 4-lodmethyl-5-methyl-2-(4 methyl-phenyl)-oxazol in 5 ml Dimethylformamid gelöst und mit 110 mg Natriumhydrid (60%ig in Paraffin) versetzt. Nach 1 Stunde Rühren bei Raumtemperatur wird 100 ml Methyl-tert-butylether zugegeben und das Reaktionsgemisch dreimal mit Wasser gewaschen. Die organische Phase wird über MgSO4 getrocknet und anschließend das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Der Rückstand wird mittels RP-HPLC gereinigt. Man erhält 330 mg 2,2-Dimethyl-4-[cis-3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyl]-buttersäure-tert-butylester als weißen Feststoff. C28H41NO4 (455.64), MS(ESI): 456 (M+H*).

2

2

2

2,2-Dimethyl-4-[cis-3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyl]-buttersäure

300 mg 2,2-Dimethyl-4-[cis-3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyl]-buttersåure-tert-butylester werden in 20 ml Dichlormethan gelöst und mit 10 ml Trifluoressigsåure versetzt. Man rührt 1 Stunde bei Raumtemperatur nach. Es werden 200 ml Toluol zugegeben und dann die Lösungsmittel im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wird mittels RP-HPLC gereinigt. Man erhält 180 mg 2,2-Dimethyl-4-[cis-3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyl]-buttersäure als Öl. C24H33NO4 (399.53), MS(ESI): 400 (M+H*).

Beispiel 86

Analog zu Beispiel 85 wurden aus 4-(cis-3-Hydroxy-cyclohexyl)-2,2-dimethyl-buttersäure-tert-butylester und 4-lodmethyl-5-methyl-2-(3-frifluormethyl-phenyl) oxazol 2,2-Dimethyl-4-(3-[5-methyl-2-(3-trifluoromethyl-phenyl)-oxazol-4-ylmethoxyl-cyclohexyl}-butyric acid erhalten.

C24H30F3NO4 (453.50), MS(ESI): 454 (M+H*).

Belspiel 87

3-Methyl-2-{2-{cis-3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyl}-ethyl}-butyric acid



2-(Diethoxy-phosphoryl)-3-methyl-buttersäure-tert-butylester

5.5 ml tert-Butyl-diethylphosphonoacetat werden in 20 ml Dimethylformamid gelöst und im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wird an Kieselgel mit dem Laufmittel nmethyl-buttersäure-tert-butylester als ÖI. C13H27O5P (294.33), MS(ESI): 239 (Mwerden 250 ml Ethylacetat zugegeben und das Reaktionsgemisch dreimal mit Je 150 ml Wasser gewaschen. Die organische Phase wird über MgSO4 getrocknet Isopropyliodid versetzt. Es wird 12 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Dann Heptan: Ethylacetat = 5:1 gereinigt. Man erhält 4.2 g 2-(Diethoxy-phosphoryl)-3versetzt. Die Suspension wird 15 Minuten bei 0°C gerührt und dann mit 2.4 ml und bei 0°C portionsweisė mit 820 mg Natriumhydrid (60%ig in Paraffinöl) C₄H₈+H⁺), R_f(n-Heptan:Ethylacetat = 1:1) = 0.34.

2

4-[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-2-isopropyl-butyr-2-ensauretert-butylester 15

Butyllithium in n-Hexan versetzt. Nach 1 Stunde Rühren bei -20°C werden 500 mg 770 mg 2-(Diethoxy-phosphoryl)-3-methyl-buttersäure-tert-butylester werden in 10 Raumtemperatur erwärmt. Dann wird 20 ml Wasser zugegeben und dreimal mit je ml Tetrahydrofuran gelöst und bei −20°C mit 0.73 ml einer 2.7 M Lösung von n-50 ml Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden über [cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-acetaldehyde, gelöst in 5 ml Tetrahydrofuran, zugetropft. Das Reaktionsgemisch wird langsam auf

2

25

166

gereinigt. Man erhält 340 mg 4-[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-2-MgSO4 getrocknet und anschließend das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Der isopropyl-butyr-2-ensäure-tert-butylester als Öl. C33H48O3Si (520.83), R_i(n-Rückstand wird an Kieselgel mit dem Laufmittel n-Heptan:Ethylacetat = 30:1 Heptan:Ethylacetat = 5:1) = 0.70.

1-[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-2-isopropyl-buttersäure

1.5 g 4-[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-2-isopropyl-butyr-2ensäure-tert-butylester werden in 30 ml Ethylacetat gelöst und mit 200 mg

Nasserstoffatmosphäre (5 bar) gerührt. Der Katalysator wird über Celite abfiltriert Perlman's Catalyst versetzt. Es wird 5 Stunden unter einer

und das Filtrat im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wird in 15 ml Fetrahydrofuran gelöst und mit 3 ml einer 1M Lösung von

60°C gerührt. Das Reaktionsgemisch wird im Vakuum eingeengt und an Kieselgel mg 4-[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-2-isopropyl-buttersäure als mit dem Laufmittel n-Heptan:Ethylacetat = 40:1 => 10:1 gereinigt. Man erhält 400 Fetrabutylammoniumfluorid in Tetrahydrofuran versetzt. Es wird 2 Stunden bei Öl. C17H32O3 (284.44), MS(ESI): 211 (M-C4H3O), R(n-Heptan:Ethylacetat 10:1) = 0.15. Analog zu Beispiel 90 wurde aus 4-lodmethyl-5-methyl-2-(4 methyl-phenyl)-oxazol and 4-[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-2-isopropyl-buttersäure 3-Methyl-2-(2-[cis-3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyl]-ethyl)butyric acid erhalten.

C25H35NO4 (413.56), MS(ESI): 414 (M+H+)

Beispiel 88

Analog zu Beispiel 87 wurde aus 4-lodmethyl-5-methyl-2-(3 methoxy-phenyl)buttersäure 2-(2-{cis-3-[2-(3-Methoxy-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]oxazol und 4-[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-2-isopropylcyclohexyl}-ethyl)-3-methyl-buttersäure erhalten.

C25H35NO5 (429.56), MS(ESI): 430 (M+H⁺) 2

Beispiel 89

15

2-Benzyl-4-[3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyl]-buttersäure

Benzylbromid 2-(Diethoxy-phosphoryl)-3-phenyl-propionsäure-tert-butylester Analog zu Beispiel 90 wurde aus tert-Butyl-diethylphosphonoacetat und

C17H27O5P (342.38), R_f(n-Heptan:Ethylacetat = 1:1) = 0.53.

tert-butylester, [cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-acetaldehyde und Analog zu Beispiel 88 wurde aus 2-(Diethoxy-phosphoryl)-3-phenyl-propionsäure-

168

4-lodmethyl-5-methyl-2-(4 methyl-phenyl)-oxazol 2-Benzyl-4-[3-(5-methyl-2-p-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyl]-buttersaure erhalten.

C29H35NO4 (461.61), MS(ESI): 462 (M+H*).

Beispiel 90

4-Methyl-2-(2-[cis.3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyl]-ethyl}pentansäure

odmethyi-5-methyi-2-(4 methyi-phenyi)-oxazol 4-Methyi-2-{2-[cis-3-(5-methyi-2-ptolyl-oxazol-4-yimethoxy}-cyclohexyl]-ethyl}-pent-4-ensäure-tert-butylester cyclohexyl]-butansäure-tert-butylester, 3-Bromo-2-methyl-propene und 4-Analog zu Beispiel 88 wurde aus 4-[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-2

C30H43NO4 (481.68), MS(ESI): 482 (M+H*).

4-Methyl-2-(2-[cis.3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyl]-ethyl}pentansäure

500 mg 4-Methyl-2-{2-[cis-3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyl]-

ethyl}-pent-4-ensäure-tert-butylester werden in 20 ml Ethylacetat gelöst und mit 50 mg Palladium (10% auf Aktivkohle) versetzt. Es wird 5 Stunden unter einer Wasserstoffatmosphäre (5 bar) gerührt. Der Katalysator wird über Celite abfiltriert und das Filtrat im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wird in 20 ml Dichlormethan gelöst und mit 10 ml Trifluoressigsäure versetzt. Man rührt 1 Stunde bei Raumtemperatur nach. Es werden 100 ml Toluol zugegeben und dann die Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Der Rückstand wird mittels RP-HPLC gereinigt. Man erhält 100 mg 4-Methyl-2-{2-[cis.3-(5-methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyl]-ethyl}-pentansäure als Öl. C26H37NO4 (427.59), MS(ESI): 428

Beispiel 91

(M+H)

2-(2-{cis-3-[5-Methyl-2-(3-trifluoromethyl-phenyl}-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyl}-ethyl}-2-propyl-pentansäure

Analog zu Beispiel 88 wurde aus 4-[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-butansäure-tert-butylester und Allylbromid 2-Allyl-2-{2-[3-(tert-butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-ethyl}-pent-4-ensäure-tert-butylester erhalten.

20 C36H52O3Si (560.90), R_i(n-Heptan:Ethylacetat = 20:1) = 0.60.

Analog zu Beispiel 90 und Beispiel X wurde aus 2-Allyl-2-{2-{3-(tert-butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl}-ethyl}-pent-4-ensäure-tert-butylester und 4-lodmethyl-5-methyl-2-(3-trifluormethyl-phenyl)-oxazol 2-(2-{cis-3-{5-Methyl-2-{3-trifluormethyl-phenyl}-cyclohexyl}-ethyl)-2-propyl-pentansäure erhalten.

52

C28H38F3NO4 (509.61), MS(ESI): 510 (M+H*).

Beispiel 92

1-{2-[cis-3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyl]-ethyl}-cyclopentancarbonsäure

1-{2-[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-ethyl}-cyclopent-3enecarbonsäure-tert-butylester

2 g 2-Allyl-2-{2-[3-(tert-butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-ethyl}-pent-4-ensäure-tert-butylester werden in 100 ml Dichlormethan gelöst. Man leitet 5 Minuten Argon durch die Lösung hindurch. Dann wird 100 mg Grubbs Katalysator hinzugesetzt. Es wird 2 Stunden bei 40°C gerührt. Danach wiord das Lösungsmittel im Vakuum entfernt und der Rückstand an Kieselgel mit dem

Lösungsmittel im Vakuum entfernt und der Rückstand an Kieselgel mit dem Laufmittel n-Heptan:Ethylacetat = 40:1 gereinigt. Man erhält 1.4 g 1-{2-[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-ethyl}-cyclopent-3-enecarbonsäure-tert-butylester als ÖI. C34H48O3Si (532.85), R₍(n-Heptan:Ethylacetat = 20:1) = 0.56.

Analog zu Beispiel 88 wurde aus 1-{2-[cis-3-(tert-Butyl-diphenyl-silanyloxy)-cyclohexyl]-ethyl}-cyclopent-3-enecarbonsäure-tert-butylester und 4-lodmethyl-5-methyl-2-(4-methyl-phenyl)-oxazol 1-{2-[cis-3-(5-Methyl-2-p-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyl]-ethyl}-cyclopentancarbonsäure erhalten.

C26H35NO4 (425.57), MS(ESI): 426 (M+H*).

2-Ethyl-4-{(1R,3S)-3-[2-(4-fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyloxy}-butansäure

rac-3-(cis-5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexanol

nach. Das Reaktionsgemisch wird durch Zugabe von Ethylacetat verdünnt und mit Nach 3 Stunden wird das Reaktionsgemisch auf Raumtemperatur gekühlt und mit 10:1 -> 1:4) gereinigt. Man erhält 58 g rac-3-[2-(4-Fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexanol als gelblichen Feststoff, der aus n-Heptan/Ethylacetat 300 ml Dimethylformamid, 29 g 2-(4-Fluoro-phenyl)-4-iodmethyl-5-methyl-oxazol gesättigter Natriumchlorid -Lösung gewaschen. Die organische Phase wird über Rückstand durch Flash-Chromatographie an Kieselgel (n-Heptan/Ethylacetat = und 23.5 g Casiumfluorid versetzt. Man rührt 18 Stunden bei Raumtemperatur 21.7 g 1,3-Cyclohexandiol werden mit 30.3 g Dibutylzinnoxid in 450 ml Toluol Reaktionsvolumen wird während der Reaktionsdauer auf die Hälfte reduziert. Magnesiumsulfat getrocknet, das Lösungsmittel im Vakuum entfernt und der gelöst und unter Rückfluss am Wasserabscheider zum Sieden erhitzt. Das umkristallisiert wird. C17H20FNO3 (305.35), MS (ESI): 306 (M + H+)

2

15

3-[2-(4-Fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxyl-cyclohexanol 2

174

Mannheim) versetzt. Nach ca. dreistündigem Rühren bei Raumtemperatur (LC-MS Zugabe von 27 ml 2N NaOH für eine Stunde bei Raumtemperatur. Der größte Teil Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Man erhält 6,7 g 3-((1R,3S)-cis-3-[2-(4-Fluorowerden in 320 ml Vinylacetat gelöst und mit 1,3 g Chirazyme L-2 Lyo (Boehringer des Lösungsmittels wird im Vakuum entfernt. Nach Zugabe von je 150 ml Wasser nachgewaschen und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Der Rückstand wird durch Flash-Chromatographie an Kieselgel (n-Heptan/Ethylacetat = 3:1) gereinigt Man erhält 8 g des Acetats als farbloses ÖI. C19H22FNO4 (347.39), MS (ESI): gewaschen. Die organische Phase wird über Magnesiumsulfat getrocknet, das 348 (M + H+). Man nimmt das Acetat in 170 ml Methanol auf und rührt nach phenyl}-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexanol als gelblichen Feststoff. 25 g rac-3-[2-(4-Fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexanol Kontrolle auf 40-45% Umsatz) wird das Enzym abfiltriert, mit Ethylacetat and Ethylacetat, wird die organische Phase mit Natriumchlorid -Lösung C17H20FNO3 (305.35), MS (ESI): 306 (M + H+)

4-(3-Allyloxy-cyclohexyloxymethyl)-2-(4-fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol

Raumtemperatur nach. Dann wird 15 ml 1N HCl zum Reaktionsgemisch gegeben werden in 15 ml Dimethylformamid gelöst und mit 0.3 g Natriumhydrid versetzt. Vach 30 Minuten werden 2.4 g Allylbromid zugetropft. Man rührt 5 Stunden bei und dreimal mit 15 ml Ethylacetat gewaschen. Die organische Phase wird über Magnesiumsulfat getrocknet und anschließend das Lösungsmittel im Vakuum 2 g des 3-[2-(4-Fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexanols

entfernt. Der Rückstand wird mittels RP-HPLC gereinigt. Man erhält 2.4 g 4-(3-Allyloxy-cyclohexyloxymethyl)-2-(4-fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol als gelbliches Oi. C20H24FNO3 (345,42) MS(ESI): 346 (M+H+)

[3-[2-(4-Fluoro-phenyl]-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyl]-acetaldehyd

2.0 g 4-(3-Allyloxy-cyclohexyloxymethyl)-2-(4-fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol werden in 50 ml Diethylether gelöst und mit 3.8 g Natriumperiodat, gelöst in 50 ml Wasser versetzt. Man gibt bei 0 °C 1 ml einer Osmiumtetroxid-Lösung (2.5 Gewichts% in tert-Butanol) hinzu und rührt kräftig bei Raumtemperatur nach. Nach 8 h wird 100 ml Methyl-tert-butylether zugegeben und mit einer gesättigten Natriumthiosulfat-Lösung gewaschen. Die organische Phase wird über Magnesiumsulfat getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Der Rückstand wird an Kieselgel (n-Heptan:Ethylacetat = 1:1 → 1:5) gereinigt. Man erhält 1.4 g des [3-[2-(4-Fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyl-acetaldehyds als gelbbraunes Öl. C20H25NO4 (343.42), MS(ESI): 344 (M+H+), Rf(n-Heptan:Ethylacetat = 1:1) = 0.25.

2

2

2-Ethyl-4-{(1R,3S)-3-[2-(4-fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-

25 cyclohexyloxy}-but-2-ensäureethylester

Han O

0,58 g des 2-(Diethoxy-phosphoryl)-butansäureethylesters werden in Tetrahydrofuran (20 ml) gelöst und bei 0 °C mit 0,06 g Natriumhydrid versetzt. Die Suspension wird 30 min. bei 0 °C und 30 min bei Raumtemperatur gerührt und anschließend auf – 70 °C gekühlt. Nach Zugabe von 0,4 g 2-((1R,3S)-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-acetaldehyd (gelöst in 5 ml Tetrahydrofuran) wird 60 min bei – 70 °C und anschließend 12 h bei Raumtemperatur gerührt. Es wird mit 10 ml Wasser versetzt, mit Ethylacetat (3 x

Raumtemperatur gerührt. Es wird mit 10 ml Wasser versetzt, mit Ethylacetat (3 x 10 ml) extrahiert und die vereinigten organischen Phasen mit gesättigter Natriumchlorid-Lösung (10 ml) gewaschen. Das Lösungsmittel wird im Vakuum entfernt und der Rückstand durch HPLC gereinigt. Man erhält 0,32 g des 2-Ethyl-4-{(1R,3S)-3-[2-(4-fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyloxy}-but-2-ensäureethylesters C25H32FNO5 (445,54) MS(ESI): 446 (M + H+)

2-Ethyl-4-{(1R,3S)-3-[2-(4-fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-

2-Ethyl-4-{(1R,3S)-3-[2-(4-fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmetho) cyclohexyloxy}-but-2-ensäure

2.5 ml 1N Natronlauge versetzt. Nach 12 h Rühren bei Raumtemperatur wird mit 3 aufgenommen. Das Lösungsmittel wird im Vakuum entfernt und der Rückstand der 0,5 g des 2-Ethyl-4-{(1R,3S)-3-[2-(4-fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]cyclohexyloxy}-but-2-ensäureethylesters werden in 5 ml Methanol gelöst und mit ml 1N Salzsäure angesäuert und der entstandene Niederschlag in Ethylacetat ylmethoxy]-cyclohexyloxy}-but-2-ensäure als 0,45 g weißer Feststoff erhalten. Esterverseifung 2-Ethyl-4-{(1R,3S)-3-[2-(4-fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-C₂₃H₂₈FNO₅ (417,48) MS(ESI); 418 (M + H⁺)

2-Ethyl-4-{(1R,3S)-3-[2-(4-fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]cyclohexyloxy}-butansäure

0,3 g der 2-Ethyl-4-{(1R,3S)-3-[2-(4-fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]cyclohexyloxy}-but-2-ensäure wird in einem Lösungsmittelgemisch aus 2 ml

2

178

Nach Filtration vom Palladium wird das Lösungsmittelgemisch im Vakuum entfernt Ethylacetat und 1 ml Methanol gelöst und mit 0,05 g Palladium (10% auf Kohle) versetzt. Anschließend wird 3 h bei 1 bar Wasserstoffdruck hydriert.

und der Rückstand aus Acetonitril umkristallisiert. Man erhält 0,25 g der 2-Ethyl-4butansäure als weißen Feststoff. C23H30FNO5 (419.49), MS(ESI): 420 (M + H⁺) ((1R,3S)-3-[2-(4-fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]-cyclohexyloxy)-

Beispiel 94:

Analog zu Beispiel 93 erhält man aus 2-((1R,3S)-[3-(2-(4-Fluoro-phenyl)-5-methyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-acetaldehyd und 2-(Diethoxy-phosphoryl)pentansäureethylester 2-Propyl-4-[3-(2-(4-Fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol-4ylmethoxy}-cyclohexyloxy]-butansäure.

C24H32FNO5 (433,52) MS(ESI): 434 (M+H⁺)

Beispiel 95:

Analog zu Beispiel 93 erhält man aus 2-((1R,3S)-[3-(2-(4-Fluoro-phenyl)-5-methyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-acetaldehyd und 2-(Diethoxyphosphoryl)essigsäureethylester 4-(3-[2-(4-Fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy]cyclohexyloxy}-butansäure

C₂₁H₂₆FNO₅ (391,44) MS(ESI): 392 (M + H⁺)

Beispiel 96:

Analog zu Beispiel 93 erhält man aus 2-((1R,3S)-[3-(2-(4-Fluoro-phenyl)-5-methylpropionsäureethylester 4-(3-[2-(4-Fluoro-phenyl)-5-methyl-oxazol-4-ylmethoxy] oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-acetaldehyd und 2-(Diethoxyphosphoryl)cyclohexyloxy}-2-methyl-butansäure

C22H28FNO5 (405,47) MS(ESI): 406 (M + H+) 2

Beisplel 97:

rac-3-(cis-5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexanol

Reaktionsgemisch wird durch Zugabe von Ethylacetat verdünnt und mit gesättigter Nach 3 Std. wird das Reaktionsgemisch auf Raumtemp. gekühlt und mit 300 ml 21.7 g 1,3-Cyclohexandiol werden mit 30.3 g Dibutylzinnoxid in 450 ml Toluol Reaktionsvolumen wird während der Reaktionsdauer auf die Hälfte reduziert. NaCI-Lösung gewaschen. Die organische Phase wird über Magnesiumsulfat Dimethylformamid, 29 g 4-iodmethyl-5-methyl-2-m-tolyl-oxazol 1 und 23.5 g getrocknet, das Lösungsmittel im Vakuum entfernt und der Rückstand durch gereinigt. Man erhält 58 g rac-3-(cis-5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)gelöst und unter Rückfluss am Wasserabscheider zum Sieden erhitzt. Das Flash-Chromatographie an Kieselgel (n-Heptan/Ethylacetat = 10:1 -> 1:4) Cäsiumfluorid versetzt. Man rührt 18 Std. bei Raumtemp. nach. Das

2

23

180

cyclohexanol als gelblichen Feststoff, der aus n-Heptan/Ethylacetat umkristallisiert wird. C18H23NO3 (301.39), MS (ESI): 302 (M + H+).

3-((1R,3S)-cis-5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexanol 4

320 ml Vinylacetat gelöst und mit 1,3 g Chirazyme L-2 Lyo (Boehringer Mannheim) 25 g rac-3-(cis-5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexanol werden in

versetzt. Nach ca dreistündigem Rühren bei Raumtemp. (LC-MS Kontrolle auf 40-45% Umsatz) wird das Enzym abfiltriert, mit Ethylacetat nachgewaschen und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Der Rückstand wird durch Flash-

Chromatographie an Kieselgel (n-Heptan/Ethylacetat = 3:1) gereinigt. Man erhält 8 g des Acetats 3 als farbloses ÖI. C20H25NO4 (343.43), MS (ESI): 344 (M + H+),

2

2N NaOH für eine Stunde bei Raumtemp.. Der größte Teil des Lösungsmittels wird im Vakuum entfernt. Nach Zugabe von je 150 ml Wasser und Ethylacetat, wird die Man nimmt das Acetat in 170 ml Methanol auf und rührt nach Zugabe von 27 ml org. Phase mit NaCI-Lösung gewaschen. Die organische Phase wird über

Magnesiumsulfat getrocknet, das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Man erhält 6,7 g 3-((1R,3S)-cis-5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexanol als gelblichen Feststoff. C18H23NO3 (301.39), MS (ESI): 302 (M + H+)

4-((1R,3S)-3-Allyloxy-cyclohexyloxymethyl)-5-methyl-2-m-tolyl-oxazol 5

Zu einer Lösung von 2.2 g 3-((1R,3S)-cis-5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexanol in 30 ml Dimethylformamid werden bei Raumtemperatur 970 mg 60-proz. Natriumhydrid-Suspension gegeben und 20 min bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend werden 1,36 ml Allybromid addiert man rührt bei 40 °C bis zum vollständigen Umsatz, eventuell werden weiteres Natriumhydrid und Allybromid zugegeben. Bei vollständigen Umsatz (LC-MS Kontrolle) werden 100 ml Ethylacetat und 150 ml ges NaCl-Lösung zugegeben. Die organische Phase wird über Magnesiumsulfat getrocknet, die Lösungsmittel im Vakuum entfernt und der Rückstand durch Flash-Chromatographie an Kieselgel (n-Heptan/Ethylacetat = 3:1) gereinigt. Man erhält 2.3 g 4-((1R,3S)-3-Allyloxy-cyclohexyloxymethyl)-5-methyl-2-m-tolyl-oxazol 5 als farbloses Öl. C21H27NO3 (341.45), MS (ESI): 342 (M + H+).

propane-1,2-diol

2

Zu 2,8 g 4-((1R,3S)-3-Allyloxy-cyclohexyloxymethyl)-5-methyl-2-m-tolyl-oxazol in 9 ml Aceton/Wasser 10:1 gab man bei 0°C 225 mg DABCO, 1,4 g wasserfreies N-Methylmorpholin-N-oxid und 350 µl Osmiumtetroxid 2,5% in tert Butanol. Nach 24 h Rühren bei Raumtemp. gab man 2,4 g Natriummetabisulfit zu und verdünnte nach 10 min mit 25 ml CH2Cl2. Man filtrierte und entfernte das Lösungsmittel im

52

182

Vakuum. Der Rückstand wird durch Flash-Chromatographie an Kieselgel (n-Heptan/Ethylacetat = 1:3) gereinigt. Man erhält 2.5 g 2R-(1R',3S')-3-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxyl-propan-1,2-diol als farbloses Öl. $C_{21}H_{29}NO_{5}$ (375.47), MS (ESI): 376 (M + H⁺).

2S-(1S', 3R')-1-(tert-Butyl-dimethyl-silanyloxy)-3-[3-(5-methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-propan-2-ol

2

Zu 2,5 g 2R-(1R',3S')-3-[3-(5-Methyl-2-m-tòlyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-propane-1,2-diol in 30 ml Dichlormethan gibt man bei 0°C 500 mg imidazol, 1,02 g tert. Butyldimethylsilylchlorid und 50 mg

Tetrabutylammoniumiodid. Man läßt über 18 h auf Raumtemp. kommen und gießt die Mischung auf Eis. Man extrahiert mit Dichlormethan, trocknet über Natriumsulfat, filtriert und entfernt das Lösungsmittel im Vakuum. Der Rückstand wird durch Flash-Chromatographie an Kieselgel (n-Heptan/Ethylacetat = 2:1 → 1:2) gereinigt. Man erhält 2S-(1S',3R')-1-(tert-Butyl-dimethyl-silanyloxy)-3-[3-(5-methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-propan-2-ol als farbloses Öl. C₂₇H₄₃NO₅Si (489.73), MS (ESI): 490 (M + H*).

2S -(1S,3R)4-(3-[3-(tert-Butyl-dimethyl-silanyloxy)-2-prop-2-ynyloxy-propoxy]-cyclohexyloxymethyl}-5-methyl-2-m-tolyl-oxazol

25

Zu 245 mg 2S-(1S', 3R')-1-(tert-Butyl-dimethyl-silanyloxy)-3-[3-(5-methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-propan-2-ol in 3 ml Dimethylformamid gibt man 25 mg 60-proz. Natriumhydrid-Suspension und rührt 20 min bei Raumtemperatur. Anschließend werden 200 mg Propargylbromid addiert und man rührt bei Raumtemp bis zum vollståndigen Umsatz. Man nimmt in ges NaCl-Lösung/Ethylacetat auf, trocknet die organische Phase über Natriumsulfat, filtriert und entfernt das Lösungsmittel im Vakuum. Man erhält 2S'-(1S,3R)4-{3-[3-(tert-Butyl-dimethyl-silanyloxy)-2-prop-2-ynyloxy-propoxy]-cyclohexyloxymethyl)-5-methyl-2-m-tolyl-oxazol als farbloses Öl. C₃₀H₄₅NO₅Si (527.78), MS (ESI): 528 (M + H*).

 (1R', 3S')-2R-3-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-2-prop-2-ynyloxy-propan-1-ol

Zu 200 mg 2S´-(1S,3R)4-(3-[3-(tert-Butyl-dimethyl-silanyloxy)-2-prop-2-ynyloxy-propoxyl-cyclohexyloxymethyl}-5-methyl-2-m-tolyl-oxazol in 2 ml Tetrahydrofuran gibt man 2 ml Tetrabutylammoniumfluorid 1M in Tetrahydrofuran und rührt 2 h bei Raumtemp. Man nimmt in ges NaCl-Lösung/Ethylacetat auf und trocknet die organische Phase über Natriumsulfat, filtriert, entfernt das Lösungsmittel im Vakuum. Man erhält (1R´,3S´)-2R-3-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-

25

2

184

cyclohexyloxy]-2-prop-2-ynyloxy-propan-1-ol als farbloses Öl. $C_{24}H_{31}NO_{5}$ (413.53), MS (ESI): 414 (M + H $^{+}$).

2R-(1R',3S')-3-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-yimethoxy)-cyclohexyloxy]-2-propoxy-propan-1-ol

Zum Rohprodukt (1R',3S')-2R-3-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-2-prop-2-ynyloxy-propan-1-ol gelöst in 20 ml Methanol gibt man 50 mg Pd/C 10% und rührt unter 1 bar Wasserstoff für 3 h. Man filtriert vom Katalyṣator und entfernt das Lösungsmittel im Vakuum. Man erhält 2R-(1R',3S')-3-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-2-propoxy-propan-1-ol als farbloses Öl. Der Rückstand wird durch Flash-Chromatographie an Kieselgel (n-Heptan/Ethylacetat = 1:1) gereinigt. C₂₄H₃₅NO₅ (417.55), MS (ESI): 418 (M +

2R-(1R',3S')-2-(2-propoxy)-3-[3-(5-methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-propionsäure

90 mg 2R-(1R', 3S')-2-Propoxy-3-[3-(5-methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxyl-propan-1-ol werden in 1,5 ml Dichlormethan mit 180 mg Dess-

und mit 1,5 ml 0,65 M NaH2PO4-Lösung und 48 µl 35 % H2Oz-Lösung versetzt. Bei 10 ml CH₂Cl₂ zugegeben, die Phasen getrennt, die organische Phase über MgSO4 0°C werden 30 mg NaClO2 in 2 ml Wasser über 1 h zugetropft. Die Mischung wird 3 h bei dieser Temperatur gerührt. Dann werden Na₂SO₃-Lösung, 10 % HCl und getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wird in 2 ml Acetonitril aufgenommen 2R-(1R',3S')-2-(2-methylpropoxy)-3-[3-(5-methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)getrocknet und eingeengt. Reinigung des Rückstandes per HPLC liefert 1,2 mg werden 41 mg Na₂S₂O₃ in 3 ml 5 % NaHCO₃-Lösung zugesetzt und 10 min bei Martin-Periodinan versetzt und 2 h bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend cyclohexyloxy]-propionsaure. C24H33NO6 (431,53); LCMS (ESI): 432,2 (MH*). Raumtemperatur gerührt. Die organische Phase wird abgetrennt, über MgSO4

Beisplel 98

2

2R-(1R',3S')-3-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-2-(4trifluoromethyl-benzyloxy)-propansaure 2

Aus 2S-(1R', 3S')-1-(tert-Butyl-dimethyl-silanyloxy)-3-[3-(5-methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-yImethoxy)-cyclohexyloxy]-propan-2-ol und 4-Trifluoromethylbenzylbromid erhält ylmethoxy)-cyclohexyloxyj-2-(4-trifluoromethyl-benzyloxy)-propan-1-ol mit dem man analog zu Beispiel 97 2R-(1R',3S')-3-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-Molekulargewicht 533.59 ($C_{29}H_{34}F_{3}NO_{5}$), MS (ESI): 534 (M + H⁺).

20

Analog zu Beispiel 97 erhält man aus 2R-(1R′,3S′)-3-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-

186

oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-2-(4-trifluoromethyl-benzyloxy)-propan-1-ol 2R-(1R', 3S')-3-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-2-(4trifluoromethyl-benzyloxy)-propionsäure. C29H32F3NO6 (547,58), MS (ES+): 548,40 (MH*).

Beispiel 99

((1R,3S)-2-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxymethyl]acrylsäureethylester

Zu einer Lösung von 754 mg 3-((1R,3S)-cis-5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexanol in 10 ml Dimethylformamid/5 ml Tetrahydrofuran werden bei Raumtempe. 200 mg 60-proz. Natriumhydrid-Suspension gegeben und 20 min bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend werden bei 0°C 1 g 2-Bromomethylacrylsäureethylester addiert und rührt 2 h bei dieser Temperatur. Es werden 100 ml Ethylacetat und 150 ml ges. NaCl-Lösung zugegeben. Die organische Phase wird über Natriumsulfat getrocknet, das Lösungsmittel im Vakuum entfernt und der Rückstand durch Flash-Chromatographie an Kieselgel (n-Heptan/Ethylacetat = 2:1) gereinigt. Man erhält 1,18 g ((1R,3S)-2-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxymethyl]-acrylsäureethylester als farbloses Öl. C24H31NO5 (413.52), MS (ESI): 414 (M + H*).

2

2

((1R,3S)-1-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxymethyl]cyclopropancarbonsäureethylester

25

188

Zu einer Suspension von 55 mg Trimethylsulfoniumiodid in 2 ml DMSO werden bei Raumtemp. 12 mg 60-proz. Natriumhydrid-Suspension gegeben und 20 min bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend werden bei 10°C 100 mg ((1R,3S)-2-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxymethyl]-acrylsäureethylester gelöst in 2 ml DMSO addiert und 90 min bei Raumtemp. gerührt. Man gießt auf Eiswasser und extrahiert mit Methyl-tert.-butylether. Die organische Phase wird über Natriumsulfat getrocknet, das Lösungsmittel im Vakuum entfernt und der Rückstand durch Flash-Chromatographie an Kieselgel (n-Heptan/Ethylacetat = 2:1) gereinigt. Man erhält ((1R,3S)-1-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxy-methyl]-cyclopropancarbonsäureethylester als farbloses Öl. C₂₅H₃₃NO₅ (427.55), MS (ESI): 428 (M + H*).

((1R,3S)-1-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxymethyl]cyclopropancarbonsáure

56 mg ((1R,3S)-1-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-

cyclohexyloxymethyl]-cyclopropancarbonsäureethylester werden in 3 ml Methanol gelöst und mit 0,5 ml 5 N NaOH versetzt und 18 h bei Raumtemp. gerührt. Man entfernt das Lösungsmittel im Vakuum, säuert mit Trifluoressigsäure an und reinigt den Rückstand durch RP-HPLC. Man erhält ((1R,3S)-1-[3-(5-Methyl-2-m-tolyloxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyl-oxymethyl]-cyclopropancarbonsäure alş farbloses Öt. C₂₃H₂₉NO₅ (399.49), MS (ESI): 400 (M + H^{*}).

Beispiel 100

2RS-((1R',3S')-2-[(Methyl-phenethyl-amino)-methyl]-3-[3-(5-methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-propionsäureethylester

ų

50 mg ((1R,3S)-2-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxymethyl]-acrylsäureethylester werden in 5 ml Ethanol gelöst, mit 95 mg N-Methylhomobenzylamin versetzt und 18 h bei Raumtemp. gerührt. Man entfernt das Lösungsmittel im Vakuum und reinigt den Rückstand durch Flash-Chromatographie an Kieselgel (n-Heptan/Ethylacetat = 1:1 + 3% NEt₃) gereinigt. Man erhält 2RS-((1R',3S')-2-[(Methyl-phenethyl-amino)-methyl]-3-[3-(5-methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-yl-methoxy)-cyclohexyloxy]-propionsäureethylester als farbloses Öl. C₃₃H₄₄N₂O₅ (548.73), MS (ESI): 549 (M + H*).

2

((1R',3S')-2 RS-[(Methyl-phenethyl-amino)-methyl]-3-[3-(5-methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxyl-propionsäure

15

65 mg 2RS-((1R',3S')-2-[(Methyl-phenethyl-amino)-methyl]-3-[3-(5-methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-yl-methoxy)-cyclohexyloxy]-propionsäureethylester werden in 3 ml Tetrahydrofuran/Methanol 3:1 gelöst und mit 0,6 ml 1 N LiOH versetzt und 6 h bei

20

8

Raumtemp gerührt. Man entfernt das Lösungsmittel im Vakuum säuert mit Trifluoressigsäure an und reinigt den Rückstand durch RP-HPLC. Man erhält 2RS-((1R',3S')-[(Methyl-phenethyl-amino)-methyl]-3-[3-(5-methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyl-oxy]-propionsäure als farbloses Öl. C₃₁H₄₀N₂O₅ (520.67), MS (ESI): 521 (M + H*).

Beispiel 101

(1R°,3S°)-2RS-[(Benzyl-methyl-amino)-methyl]-3-[3-(5-methyl-2-m-tolyl-oxazol-4ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-propionsäure Aus ((1R,3S)-2-[3-(5-Methyl-2-m-totyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxymethyll-acrylsäureethylester und N-Methylbenzylamin erhält man analog zu Beispiel 100 (1R',3S')-2RS-[(Benzyl-methyl-amino)-methyl]-3-[3-(5-methyl-2-m-totyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-propionsäure mit dem Molekulargewicht 506.65 (C3₀H₃₈N₂O₅), MS(ESI): 507.20 (M + H^{*}).

Beispiel 102

((1R',3S')-2RS-Methoxymethyl-3-[3-(5-methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxyl-propionsaure

56 mg ((1R,3S)-2-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxymethyl]-acrylsåureethylester werden in 3 ml Methanol gelöst und mit 49 mg Natriumcyanid sowie 0,25 ml 2N NaOH versetzt und 18 h bei Raumtemp. gerührt. Man entfernt das Lösungsmittel im Vakuum, säuert mit Trifluoressigsäure an und reinigt den Rückstand durch RP-HPLC. Man erhält ((1R',3S')-2RS-Methoxymethyl-3-[3-(5-methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-propionsäure als farbloses Öl. C₂₃H₃₁NO₆ (417.51), MS (ESI): 418.15 (M + H⁺).

Beispiel 103

2

Z-((1R',3S')-3-(4-Fluoro-3-methyl-phenyl)-2-[3-(5-methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxymethyl]-acrylsäureethylester

2

220 mg Tetrabutylammoniumchlorid und 332 mg Kaliumcarbonat werden in 4 ml Dimethylformamid suspendiert und 20 min innig gerührt. Man gibt 400 mg des ((1R,3S)-2-[3-(5-Methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxymethyl]-

2

192

acrylsäureethylester, 25 mg Triphenylphosphan und 212 mg 4-Fluor3methyliodbenzol zu, entgast, belüftet mit Argon und addiert 10 mg
Palladiumacetat und 0,2 mol Wasser. Man erhitzt 4 h auf 60°C. Nach dem
Erkalten werden 20 ml Ethylacetat und 50 ml ges. NaCl-Lösung zugegeben. Die
organische Phase wird über Natriumsulfat getrocknet, das Lösungsmittel im
Vakuum entfernt und der Rückstand durch Flash-Chromatographie an Kieselgel
(n-Heptan/Ethylacetat = 4:1) gereinigt. Man erhält Z-((1R°, 3S°)-3-(4-Fluoro-3methyl-phenyl)-2-[3-(5-methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxymethylj-acrylsäureethylester als farbloses Öl. C₃₁H₃₈FNO₅ (523.65), MS (ESI): 524

2RS-(4-Fluoro-3-methyl-benzyl)-(1R´,3S´)-3-[3-(5-methyl-2-m-tolyl-oxazol-4ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-propionsäureethylester

80 mg Z-((1R',3S')-3-(4-Fluoro-3-methyl-phenyl)-2-[3-(5-methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-cyclohexyloxymethyl]-acrylsäureethylester werden in 15 ml Ethylacetat gelöst und nach Zugabe von 30 mg Pd/C 10% unter 1 bar H₂ 24 h gerührt. Man filtriert vom Katalysator und evaporiert das Lösungsmittel. Man erhält 2RS-(4-Fluoro-3-methyl-benzyl)-(1R',3S')-3-[3-(5-methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-

ylmethoxy)-cyclohexyl-oxy]-propionsäureethylester als farbloses Öl. C₃₁H₃₈FNO₅ (521.63), MS (ESI): 522 (M + H*).

(2RS)-(4-Fluoro-3-methyl-benzyl)-(1R',3S')-3-[3-(5-methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-

ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-propionsäure

Tetrahydrofuran/Methanol 3:1 gelöst und mit 0,1 ml 1 N LiOH versetzt und 18 h bei Trifluoressigsäure an und reinigt den Rückstand durch RP-HPLC. Man erhält 2RS-(4-Fluoro-3-methyl-benzyl)-(1R',3S')-3-[3-(5-methyl-2-m-tolyl-oxazol-4-ylmethoxy)-70 mg 2RS-(4-Fluoro-3-methyl-benzyl)-(1R',3S')-3-[3-(5-methyl-2-m-tolyl-oxazolcyclohexyloxy]-propionsäure als farbloses ÖI. C₂₉H₃₄FNO₅ (495.60), MS (ESI): Raumtemp gerührt. Man entfernt das Lösungsmittel im Vakuum säuert mit 4-ylmethoxy)-cyclohexyloxy]-propionsäureethylester werden in 3 ml 496.20 (M + H⁺) 2

Patentansprüche:

DEAV2003/0019

D. W

Verbindungen der Formel I

worin bedeuten:

(C3-C8)-Cycloalkandiyl, (C3-C8)-Cycloalkendiyl, wobei in den Kohlenstoffatome durch Sauerstoffatome ersetzt sein können; Cycloalkandiyl-oder Cycloalkendiylringen ein oder mehrere Ring A

unabhängig voneinander H, F, Br, CF3, OCF3, (C1-C6)-Alkyl, O-(C1-C6)-Alkyl, SCF3, SF5, OCF2-CHF2, O-Phenyl; OH, NO2, R1, R2

H, CF3, (C1-C6)-Alkyl, (C3-C8)-Cycloalkyl, Phenyl; 83

CH, falls o =:1; ≥ O, S, falls o =0; ≥

(C1-C6)-Alkyl, wobei in der Alkandiylgruppe ein oder mehrere Kohlenstoffatome durch Sauerstoffatome ersetzt sein können;

0 oder 1; ε 52 CO, CH2, Bindung; 돗

8

_

86

8

2

82

7

2

83

3

CH2, O, S, SO, SO2, NR9;

ζ2

0 -2;

R4 H;

R5

Ï

R6 H, (C1-C6)-Alkyt;

2

R7
 H, (C1-C6)-Alkyl, (C1-C6)-Alkoxy, Cyclohexyl, Phenyl, wobei Alkyl und
 Alkoxy gegebenenfalls substituiert sein können durch: Phenyl, (C1-C6)-Alkoxy oder NR10R11 und Phenyl wiederum durch (C1-C6)-Alkyl,
 Foder CF3;

R7 und R9 zusammen Pyrrolidin, falls n = 0;

2

R6 und R7 zusammen (C3-C6)-Cycloalkyl;

Ö

2

R8 H, (C1-C6)-Alkyl;

R9 H, (C1-C6)-Alkyl, Benzyl, CO-(C1-C6)-Alkyl, CO-Phenyl, C(O)-O-(C1-C5)-Alkyl, SO2-(C1-C4)-Alkyl, SO2-(C1-C

SO2-Tolyl;

52

R10 (C1-C6)-Alkyl;

R11 (C1-C6)-Alkyl-Phenyl;

30

sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

4. Arzneimittel enthaltend eine oder mehrere der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3.

 Arzneimittel enthaltend eine oder mehrere der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 und ein oder mehrere Wirkstoffe. 6. Arzneimittel enthaltend eine oder mehrere der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 und ein oder mehrere Lipid-oder Triglycerid-

senkende Wirkstoffe

 Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikamentes zur Behandlung von Lipidstoffwechselstörungen. Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der
Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikamentes zur Behandlung von Typ

Il Diabetes.

 Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikamentes zur Behandlung von Syndrom X.

2

10. Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der

25 Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikamentes zur Behandlung von gestörter Glucose Toleranz.

 Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikamentes zur Behandlung von

30 Essstörungen.

- Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikamentes zur Behandlung von Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Obesitas.
- Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikamentes zur Behandlung von Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der, Kardiomyopathie 13.
- Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikamentes zur Behandlung von Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Herzinsuffizienz. 14. 2
- Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikamentes zur Behandlung von Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Osteoporose. 15.

- Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikamentes zur Behandlung von Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Atherosklerose. 16.
- Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikamentes zur Behandlung von Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Morbus Alzheimer

20

- Ansprüche 1 bis 3 zur Herstellung eines Medikamentes zur Behandlung von Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Entzündungen. ₩. 52
- Herstellung eines Medikamentes zur Behandlung von Lipidstoffwechselstörungen. Ansprüche, 1 bis 3 in Kombination mit mindestens einem weiteren Wirkstoff zur Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der 19. ຂ

- Ansprüche 1 bis 3 in Kombination mit mindestens einem weiteren Wirkstoff zur Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Herstellung eines Medikamentes zur Behandlung von Typ II Diabetes.
- Ansprüche 1 bis 3 in Kombination mit mindestens einem weiteren Wirkstoff zur Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Herstellung eines Medikamentes zur Behandlung von Syndromen X.
- Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels enthaltend eine oder mehrere gekennzeichnet, dass der Wirkstoff mit einem pharmazeutisch geeigneten Träger vermischt wird und diese Mischung in eine für die Verabreichung geeignete Form der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gebracht wird.

2

200

Zusammenfassung

Aryl-cycloalkyl substituierte Alkansäurederivate, Verfahren zu Ihrer Herstellung und ihre Anwendung als Arzneimittel

Die Erfindung betrifft Aryl-cycloalkyl substituierte Alkansäurederivate sowie deren physiologisch verträgliche Salze und physiologisch funktionelle Derivate...

Es werden Verbindungen der Formel I,

2

worin die Reste die angegebenen Bedeutungen haben, sowie deren physiologisch verträglichen Salze und Verfahren zu deren Herstellung beschrieben. Die Verbindungen haben Lipid-und/oder Triglycerid-senkende Eigenschaften und eignen sich z.B. zur Behandlung von Lipidstoffwechselstörungen, von Typ II Diabetes und von Syndrom X.

15